1/19/1

```
013065570
              **Tmage available**
WPI Acc No: 2000-237442/200020
XRAM Acc No: C00-072174
  New heterocyclic sulfonyl heteroaryl compounds used to treat
  conditions such as cerebral and pulmonary embolism and infarction,
  myocardial infarction, disseminated intravascular coagulation and
  thrombosis associated with artificial valves
Patent Assignee: DAIICHI PHARM CO LTD (DAUC )
Inventor: HAGINOYA N; HORINO H; ITO M; KOBAYASHI S; KOMORIYA S; MOCHIZUKI A
  ; NAGAHARA T; NAGATA T; SUZUKI M; YOSHINO T
Number of Countries: 086 Number of Patents: 004
Patent Family:
Patent No
               Kind
                       Date
                                Applicat No.
                                                 Kind
                                                                  Week
                                                        Date
WO 200009480
                A1
                     20000224 WO 99JP4344
                                                      19990811
                                                                 200020 B
                                                  A
AU 9951963
                Α
                     20000306 AU 9951963
                                                  Α
                                                      19990811
                                                                 200030
JP 2000119253 A
                     20000425 JP 99226878
                                                      19990810
                                                  Α
                                                                 200031
JP 2000143623 A
                     20000526 JP 99242814
                                                      19990830 200033
                                                  Α
Priority Applications (No Type Date): JP 98251674 A 19980904; JP 98227449 A
  19980811; JP 98244175 A 19980828
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg
                           Main IPC
                                         Filing Notes
WO 200009480 A1 J 883 C07D-207/04
   Designated States (National): AE AL AM AT AU AZ BA BB BG BR BY CA CH CN CU CZ DE DK EE ES FI GB GD GE GH GM HR HU ID IL IN IS JP KE KG KP KR KZ LC LK LR LS LT LU LV MD MG MK MN MW MX NO NZ PL PT RO RU SD SE SG SI SK
   SL TJ TM TR TT UA UG US UZ VN YU ZA ZW
   Designated States (Regional): AT BE CH CY DE DK EA ES FI FR GB GH GM GR IE IT KE LS LU MC MW NL OA PT SD SE SL SZ UG ZW
AU 9951963
                         CO7D-207/04
               Α
                                        Based on patent WO 200009480
JP 2000119253 A
                     222 CO7D-215/48
JP 2000143623 A
                    260 CO7D-207/273
Abstract (Basic): WO 200009480 A1
        NOVELTY - Heterocyclic sulfonyl heteroaryl compounds (I) are new.
        DETAILED DESCRIPTION - Heterocyclic sulfonyl heteroaryl compounds
    of formula (I) and their salts and solvates are new.
        -Q1=5-6 membered carbocyclic or heterocyclic group, or a bicyclic or
    tricyclic fused group (all optionally substituted);
        Q2=a bond, O, S, 1-6C alkylene, 2-6C alkenylene, 2-6C alkynylene,
    N(R1)CO, N(R2)(CH2)m or 5-6 membered carbocyclic or heterocyclic group,
    or a bicyclic fused group (all optionally substituted);
        R1, R2=H or alkyl;
        Q3=a group of formula (b)-(e);
        when R3-R11 are bonded to a C which is not adjacent to an N, then:
        R3- R11=H, OH, alkyl, alkoxy, alkoxyalkyl, alkoxyalkoxy,
   hydroxyalkyl, hydroxyalkoxy, hydroxyalkylcarbonyl, hydroxyalkylsulfonyl, formylalkyl, formylalkylcarbonyl,
   formylalkylsulfonyl, alkylcarbonyl, alkylsulfonyl, alkylcarbonylalkyl, alkylsulfonylalkyl, COOH, carboxyalkyl, carboxyalkoxy,
    carboxyalkylcarbonyl, carboxyalkylsulfonyl, carboxyalkylcarbonylalkyl,
    carboxyalkylsulfonylalkyl, alkoxycarbonyl, alkoxycarbonylalkyl,
    alkoxycarbonylalkoxy, alkoxycarbonylalkylcarbonyl,
   alkoxycarbonylalkylsulfonyl, aminoalkyl, aminoalkylcarbonyl,
   aminoalkylcarbonyloxy, aminocarbonyl, aminocarbonylalkyl,
   aminocarbonylalkoxy, aminosulfonylalkyl (with all amino groups
   optionally mono or di substituted), alkyl- or
   aryl-sulfonylaminocarbonyl with the amino group optionally
   mono-substituted, cyanoalkyl, alkoxyalkylaminocarbonyl with the amino
   group optionally mono-substituted, alkylcarbonyloxyalkyl or B1A1;
        hen R3-R11 are bonded to a C which is adjacent to an N, then:
```

```
•R3-R11=H, alkyl, alkoxyalkyl, hydroxyalkyl, hydroxyalkylcarbonyl,
hydroxyalkylsulfonyl, formyl, formylalkyl, formylalkylcarbonyl,
formylalkylsulfonyl, alkylcarbonyl, alkylsulfonyl, alkylcarbonylalkyl, alkylsulfonylalkyl, COOH, carboxyalkyl, carboxyalkylcarbonyl,
carboxyalkylsulfonyl, carboxyalkylcarbonylalkyl,
carboxyalkylsulfonylalkyl, alkoxycarbonyl, alkoxycarbonylalkyl,
alkoxycarbonylalkylcarbonyl, alkoxycarbonylalkylsulfonyl, aminoalkyl,
aminoalkylcarbonyl, aminocarbonyl, aminocarbonylalkyl,
aminosulfonylalkyl (with all amino groups optionally mono or di
substituted), alkyl- or aryl-sulfonylaminocarbonyl or with the amino
group optionally mono-substituted, cyanoalkyl, alkoxyalkylaminocarbonyl
with the amino group optionally mono-substituted, alkylcarbonyloxyalkyl
or B2-A2 or
    R3 + R4, R5 + R6, R7 + R8 or R10 + R11=5-7 membered heterocyclyl
(optionally substituted);
    R9, R12=H, alkyl, alkoxy, alkoxyalkyl, hydroxyalkyl,
hydroxyalkylcarbonyl, hydroxyalkylsulfonyl, formyl, formylalkyl,
formylalkylcarbonyl, formylalkylsulfonyl, alkylcarbonyl, alkylsulfonyl,
alkylcarbonylalkyl, alkylsulfonylalkyl, carboxyalkyl,
carboxyalkylcarbonyl, carboxyalkylsulfonyl, carboxyalkylcarbonylalkyl,
carboxyalkylsulfonylalkyl, alkoxycarbonyl, alkoxycarbonylalkyl,
alkoxycarbonylalkylcarbonyl, alkoxycarbonylalkylsulfonyl, aminoalkyl,
aminoalkoxy, aminoalkylcarbonyl, aminoalkoxycarbonyl, aminocarbonyl,
aminocarbonylalkyl, aminocarbonyloxyalkyl, aminosulfonylalkyl (with all
amino groups optionally mono or di substituted), alkyl- or
aryl-sulfonylaminocarbonyl with the amino group optionally
mono-substituted, cyanoalkyl, alkoxyalkylaminocarbonyl with the amino
group optionally mono-substituted or alkylcarbonyloxyalkyl; or
    R7 + R9, R8 + R9, R10 + R12 or R11 + R12=5-7 membered heterocyclyl
(optionally substituted);
    A1, A2=5-6 membered carbocyclyl or heterocyclycl (both optionally
substituted);
    B1, B2=a bond, CO, alkylene, carbonylalkyl, 1-6C oxyalkylene,
COO-1-6C alkylene, NHCO, or NHCO-1-6C alkylene;
    a, b, d, e,=0 or 1;
    c=0-3:
    f, h, i=1-3;
    a + b + c = 2 - 3;
    d + e = 2 - 3;
    d + e = 0 \text{ or } 1;
    f + g + h = 3 - 5;
    Qa=alkenyl substituted by Ar or Het, or unsaturated, fused bi- or
tri-cyclic group (optionally substituted), N=CH-Ar or N=CH-Het;
    Ar=optionally substituted aryl;
    Het=optionally substituted heteroaryl;
    T1=CO, CH(R13), C(=NOR14) or C(=NNHR14) and
    R13=H, alkyl, hydroxyalkyl (optionally with OH protected),
alkoxyalkyl, carboxyalkyl, alkoxycarbonylalkyl, aryl, aralkyl,
heteroaryl, heteroarylalkyl or aminoalkyl (optionally with NH2
substituted or protected).
    ACTIVITY - Anticoagulant.
    MECHANISM OF ACTION - Active coagulation factor X inhibitor.
4-(2-((4-(5(5-Chloroindol-2-yl)sulfonyl)-2-((pyrrolidin-1-yl)carbonylme
thyl)piperazin-1-yl)carbonyl)thiazol-5-yl)pyridine N-oxide at 0.7 nM
gave 50% inhibition of Factor Xa activity.
    USE - Used to prevent and treat thrombosis and embolism, especially
cerebral infarct and embolism, myocardial infarct, pulmonary infarct
and embolism, Berger's disease, deep vein thrombosis, disseminated
intravascular coagulation syndrome, blood clot formation following
insertion of an artificial valve or extracorporeal circulation,
re-occlusion following reconstruction of circulation and/or blood
clotting when blood is taken (claimed).
    ADVANTAGE - (I) inhibit Factor Xa more effectively than thrombin
```

e.g. IC50=6.9 nM for inhibition of Factor Xa and 1550 nM for inhibition

of thrombin activity for 2-(4-((4-(5(5-chloroindol-2-yl)sulfonyl) piperazin-1-yl)carbonyl)phenyl)pyridine N-oxide.

pp; 883 DwgNo 0/0

Technology Focus:

TECHNOLOGY FOCUS - ORGANIC CHEMISTRY - Preparation: (I) is prepared by reacting a compound of formula Q3a-SO2-Qa (II) with a compound such as Q1-Q2b-COR13 (III).

Q3a=Q3H;

Q2b=a bond, 1-6C alkylene, 2-6C alkenylene or 2-6C alkynylene.

$$Q_1 - Q_2 - T_1 - Q_3 - SO_2 Q_a \qquad (I)$$

$$\begin{bmatrix} R_3 & R_4 & & & \\ & N & & \\ & & N & \\ & &$$

$$R_7$$

$$R_{12} \xrightarrow{N} R_{10} R_{11} \qquad (e)$$

PULMONARY; EMBOLISM; INFARCTION; MYOCARDIUM; INFARCTION; DISSEMINATE; INTRAVASCULAR; COAGULATE; THROMBOSIS; ASSOCIATE; ARTIFICIAL; VALVE

Derwent Class: B02; B03

International Patent Class (Main): C07D-207/04; C07D-207/273; C07D-215/48

International Patent Class (Additional): A61K-031/34; A61K-031/415;
 A61K-031/435; A61K-031/4355; A61K-031/444; A61K-031/443; A61K-031/4436;
 A61K-031/449; A61K-031/495; A61K-031/445; A61K-031/4545; A61K-031/477;
 A61K-031/505; A61K-031/506; A61K-031/503; A61K-031/501; A61K-031/5025;
 A61K-031/505; A61K-031/506; A61K-031/53; A61K-031/537; A61K-031/54; A61K-031/541; A61K-031/55; A61K-031/551; A61P-007/02;
 A61P-009/00; A61P-043/00; C07D-207/12; C07D-209/44; C07D-211/34;
 C07D-213/56; C07D-213/73; C07D-213/82; C07D-213/89; C07D-211/26;
 C07D-233/26; C07D-233/64; C07D-233/88; C07D-235/08; C07D-239/48;
 C07D-243/08; C07D-277/28; C07D-277/42; C07D-295/22; C07D-307/85;
 C07D-333/58; C07D-333/68; C07D-401/04; C07D-401/06; C07D-401/10;
 C07D-401/12; C07D-401/14; C07D-403/06; C07D-403/12; C07D-403/14;
 C07D-405/04; C07D-405/12; C07D-409/04; C07D-409/12; C07D-409/14;
 C07D-417/04; C07D-417/12; C07D-417/14; C07D-471/04; C07D-487/08;
 C07D-491/048; C07D-495/04; C07D-498/04; C07D-513/04; C07F-007/10

Title Terms: NEW; HETEROCYCLE; COMPOUND; TREAT; CONDITION; CEREBRAL;

- File Segment: CPI
- Manual Codes (CPI/A-N): B07-D03; B07-D06; B14-F01B; B14-F02D; B14-F07
- Chemical Fragment Codes (M2):
 - *01* C316 F011 F014 F019 F431 F553 G013 G021 G029 G111 G221 H212 H6 H602 H641 H681 J0 J011 J171 J331 K353 M113 M280 M311 M320 M321 M342 M349 M362 M391 M413 M510 M520 M522 M530 M532 M540 M620 M650 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820 RA1JF3-T RA1JF3-N
 - *02* C316 F011 F012 F014 F015 F019 F431 F499 F553 G021 G029 G221 H212 H6 H602 H641 H681 J0 J011 J171 J311 K353 M116 M280 M311 M320 M321 M342 M349 M362 M391 M413 M510 M520 M523 M530 M531 M540 M620 M650 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820 RA1JF4-T RA1JF4-N
 - *03* C316 F011 F012 F014 F431 F553 G013 G021 G029 G111 G221 H212 H6 H602 H641 H681 J0 J011 J171 J331 K353 M113 M280 M311 M320 M321 M342 M349 M362 M391 M413 M510 M520 M522 M530 M532 M540 M620 M650 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820 RA1JF5-T RAIJF5-N
 - *04* C316 F011 F014 F019 F431 F553 G021 G029 G035 G221 G562 H212 H6 H602 H641 H681 J0 J011 J171 J351 K353 M116 M280 M311 M320 M321 M342 M349 M362 M391 M413 M510 M520 M522 M530 M531 M540 M541 M620 M650 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820 RA1JF6-T RA1JF6-N
 - *05* C316 D012 D022 D601 F011 F012 F014 F431 F553 G013 G100 H212 H6 H602 H641 H681 J0 J011 J171 J331 K353 M113 M280 M311 M320 M321 M342 M349 M362 M391 M412 M510 M511 M520 M522 M530 M531 M540 M620 M650 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820 RA1JF7-T RA1JF7-N
 - *06* C316 D012 D022 D601 F011 F012 F014 F015 F019 F423 F431 F553 F710 H2 H213 H6 H602 H641 J0 J012 J3 J311 J371 K0 K3 K353 K7 K742 M1 M116 M280 M311 M321 M342 M372 M391 M412 M511 M523 M530 M540 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820 RA1JFS-T RA1JFS-N
 - *07* C316 D012 D022 D601 F011 F014 F019 F431 F553 G013 G100 H2 H212 H7 H731 J0 J011 J3 J331 K0 K3 K353 M1 M113 M210 M212 M240 M281 M320 M412 M511 M522 M531 M540 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820 RA1JF8-T RA1JF8-N
 - *08* C316 D012 D022 D601 F011 F012 F014 F015 F019 F431 F541 F553 H2 H212 H6 H602 H641 J0 J011 J3 J311 K0 K3 K353 M1 M116 M280 M320 M412 M511 M523 M530 M540 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820 RA1JF9-T RA1JF9-N
 - *09* F553 G013 G100 H2 H212 H6 H602 H641 J0 J011 J3 J331 K0 K3 K353 K7 K742 M1 M113 M280 M320 M412 M511 M522 M531 M540 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820 RA1JFA-T RA1JFA-N
 - *10* C316 D012 D022 D601 F011 F014 F019 F431 F553 G013 G100 H2 H212 H6 H602 H641 J0 J011 J3 J331 K0 K3 K353 K7 K742 M1 M113 M280 M320 M412 M511 M522 M531 M540 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820 RA1JFB-T RA1JFB-N
 - *11* C316 D012 D022 D601 F011 F012 F014 F019 F431 F553 G013 G100 H2 H212 H6 H602 H641 J0 J011 J3 J331 K0 K3 K353 K7 K742 M1 M113 M280 M320 M412 M511 M522 M531 M540 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820 RA1JFC-T RA1JFC-N
 - *12* C316 D012 D022 D300 F011 F014 F019 F431 F553 G013 G100 H2 H212 H6 H602 H641 J0 J011 J3 J331 K0 K3 K353 K7 K742 M1 M113 M280 M320 M412 M511 M522 M531 M540 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820 RA1JFD-T RA1JFD-N
 - *13* C316 D012 D022 D300 F011 F012 F014 F019 F431 F553 G013 G100 H2 H212 H6 H602 H641 J0 J011 J3 J331 K0 K3 K353 K7 K742 M1 M113 M280 M320 M412 M511 M522 M531 M540 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820 RA1JFE-T RA1JFE-N
 - *14* C316 F011 F012 F014 F015 F019 F431 F541 F553 G021 G029 G221 H2 H212 H6 H602 H641 J0 J011 J3 J311 K0 K3 K353 M1 M116 M280 M320 M413 M510 M523 M531 M540 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820 RA1JFF-T RA1JFF-N
 - *15* C316 D012 D022 D300 F011 F012 F014 F015 F019 F431 F541 F553 H2 H212 H6 H602 H641 J0 J011 J3 J311 K0 K3 K353 M1 M116 M280 M320 M412 M511 M523 M530 M540 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820 RA1JFG-T RA1JFG-N
- *16* C316 F011 F012 F014 F015 F019 F431 F551 F553 G021 G029 G221 H2 H212 H6 H602 H641 J0 J011 J3 J311 K0 K3 K353 M1 M116 M280 M320 M413 M510 M523 M531 M540 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820 RA1JFH-T RA1JFH-N
- *17* C316 F011 F012 F014 F019 F431 F553 G013 G021 G029 G111 G221 H2 H212 H4 H401 H481 H6 H602 H641 H8 J0 J011 J3 J331 K0 K3 K353 M1 M113 M280 M311 M321 M342 M373 M391 M413 M510 M522 M532 M540 M710 M904 M905

- P522 P528 P813 P820 RA1JFI-T RA1JFI-N
- *18* H641 H681 JO JO11 J171 J331 K353 M113 M280 M311 M321 M342 M349 M362 M373 M391 M413 M510 M520 M522 M530 M532 M540 M620 M650 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820 RA1JFJ-T RA1JFJ-N
- *19* H602 H641 J0 J011 J3 J331 K0 K3 K353 K7 K742 M1 M113 M210 M211 M240 M281 M320 M412 M511 M522 M531 M540 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820 RA1JFK-T RA1JFK-N
- *20* C316 D012 D022 D601 F011 F012 F014 F015 F019 F431 F541 F553 H2 H212 H6 H602 H641 J0 J011 J3 J311 K0 K3 K353 M1 M116 M210 M211 M240 M281 M320 M412 M511 M523 M530 M540 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820 RA1JFL-T RA1JFL-N
- *21* C316 D012 D022 D601 F011 F014 F019 F431 F553 G013 G100 H2 H212 H6 H602 H641 J0 J011 J3 J331 K0 K3 K353 M1 M113 M280 M320 M412 M511 M522 M531 M540 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820 RAOZU5-T RAOZU5-N
- *22* C316 D012 D022 D601 F011 F012 F014 F015 F019 F431 F553 F710 H2 H212 H6 H602 H641 J0 J011 J3 J311 K0 K3 K353 K7 K742 M1 M116 M210 M211 M240 M281 M320 M412 M511 M523 M530 M540 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820 RA1JFM-T RA1JFM-N
- *23* C316 D012 D022 D601 F011 F012 F014 F015 F019 F431 F553 F710 H2 H212 H7 H731 J0 J011 J3 J311 K0 K3 K353 K7 K742 M1 M116 M210 M212 M240 M281 M320 M412 M511 M523 M530 M540 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820 RA1JFN-T RA1JFN-N
- *24* C316 D012 D022 D300 F011 F012 F014 F015 F019 F431 F553 F710 H2 H212 H6 H602 H641 J0 J011 J3 J311 K0 K3 K353 K7 K742 M1 M116 M280 M320 M412 M511 M523 M530 M540 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820 RA1JFO-T RA1JFO-N
- *25* C316 D012 D022 D300 F011 F012 F014 F015 F019 F431 F541 F553 H212 H401 H481 H6 H602 H641 H681 J0 J011 J171 J311 K353 M116 M280 M311 M321 M342 M349 M362 M373 M391 M412 M510 M511 M520 M523 M530 M540 M620 M650 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820 RA1JFP—III RA1JFP—N
- *26* C316 D012 D022 D300 F011 F012 F014 F015 F019 F431 F54 F553 G030 G530 H2 H212 H6 H602 H641 J0 J012 J3 J311 J361 K0 K3 K353 K7 K742 M1 M116 M280 M311 M321 M342 M372 M391 M412 M511 M523 M530 M541 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820 RA1JFQ-T RA1JFQ-N
- *27* C316 D012 D022 D601 F011 F012 F014 F015 F019 F431 F553 F710 H1 H121 H2 H201 H211 H6 H602 H641 K0 K3 K353 M1 M116 M210 M211 M240 M281 M320 M412 M511 M523 M530 M540 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820 RA1JFR-T RA1JFR-N
- *28* C316 D010 D019 D020 D029 D040 D049 F010 F011 F012 F013 F014 F015 F016 F019 F020 F021 F029 F423 F433 F443 G001 G002 G003 G010 G011 G012 G013 G014 G015 G016 G019 G020 G021 G022 G029 G030 G031 G032 G039 G040 G050 G051 G100 G111 G112 G113 G221 G299 G551 G552 G553 G561 G562 G563-H100 H101 H102 H103 H121 H122 H141 H142 H161 H162 H181 H182 H183 H2 H211 H401 H402 H403 H404 H421 H422 H481 H482 H483 H484 H521 H522 H523 H541 H561 H581 H582 H583 H584 H592 H594 H596 H721 H722 H731 J011 J012 J013 J014 J111 J112 J171 J172 J173 J211 J212 J221 J222 J271 J272 J273 J311 J312 J321 J322 J341 J361 J371 J372 J373 J411 J412 J471 J472 J5 J521 J581 J582 J583 K0 K3 K351 K352 K353 K399 K442 K499 K620 K630 K820 K830 K840 K850 L145 L199 L250 L260 L270 L310 L320 L355 L410 L431 L432 L450 L463 L472 L499 L532 L560 L640 L699 L9 L941 M131 M112 M113 M114 M115 M116 M119 M121 M122 M123 M124 M125 M126 M129 M131 M132 M135 M136 M137 M139 M150 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231 M232 M233 M240 M262 M271 M272 M273 M280 M281 M282 M283 M311 M312 M313 M314 M315 M316 M320 M321 M322 M323 M331 M332 M333 M340 M342 M343 M349 M371 M372 M373 M381 M383 M391 M392 M393 M412 M413 M510 M511 M512 M513 M521 M522 M523 M530 M531 M532 M533 M540 M541 M542 M543 M630 M640 M650 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820
- 0014-59101-T 0014-59101-N

 29 C316 D010 D019 D020 D029 D040 D049 F010 F011 F012 F013 F014 F015

 F016 F019 F020 F021 F029 F410 F423 F433 F443 F450 G001 G002 G003

 G010 G011 G012 G013 G014 G015 G016 G019 G020 G021 G022 G029 G030

 G031 G032 G039 G040 G050 G051 G100 G111 G112 G113 G221 G299 G551

 G552 G553 G561 G562 G563 H100 H101 H102 H103 H121 H122 H141 H142

 H161 H162 H181 H182 H183 H2 H201 H211 H401 H402 H403 H404 H421 H422

```
H481 H482 H483 H484 H521 H522 H523 H541 H561 H581 H582 H583 H584
        H592 H594 H596 H721 H722 H731 J011 J012 J013 J014 J111 J112 J171
        J172 J173 J211 J212 J221 J222 J271 J272 J273 J311 J312 J321 J322
        J331 J341 J351 J361 J371 J372 J373 J411 J412 J471 J472 J521 J581
        J582 J583 K0 K3 K351 K352 K353 K399 K442 K499 K620 K630 K810 K820
        K840 K899 L145 L199 L250 L260 L270 L310 L355 L410 L431 L432 L450
        L463 L472 L499 L560 L640 L650 L660 L699 L941 M111 M112 M113 M114
        M115 M116 M119 M121 M122 M123 M124 M125 M126 M129 M131 M132 M135
        M136 M147 M150 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222
        M223 M224 M225 M226 M231 M232 M233 M240 M262 M271 M272 M273 M280
        M281 M282 M283 M311 M312 M313 M314 M315 M316 M320 M321 M322 M323
        M331 M332 M333 M340 M342 M343 M349 M371 M372 M373 M381 M382 M383
        M391 M392 M393 M412 M413 M510 M511 M512 M513 M521 M522 M523 M530
        M531 M532 M533 M540 M541 M542 M543 M630 M640 M650 M710 M904 M905
        P522 P528 P813 P820 0014-59102-T 0014-59102-N 00414 00443
  *30* C316 D010 D019 D020 D029 D040 D049 F010 F011 F012 F013 F014 F015
        F016 F019 F020 F021 F029 F500 F513 F523 F530 F543 F553 F560 G001
        G002 G003 G010 G011 G012 G013 G014 G015 G016 G019 G020 G021 G022
        G029 G030 G031 G032 G039 G040 G050 G051 G100 G111 G112 G113 G221
        G299 G551 G552 G553 G561 G562 G563 H100 H101 H102 H103 H121 H122
        H141 H142 H161 H162 H181 H182 H183 H2 H201 H212 H401 H402 H403 H421
        H422 H481 H482 H483 H521 H522 H523 H541 H561 H581 H582 H583 H592
        H594 H596 H721 H722 H731 J011 J012 J013 J014 J111 J112 J171 J172
        J173 J211 J212 J221 J222 J271 J272 J273 J311 J312 J321 J322 J331
        J341 J351 J361 J371 J372 J373 J411 J412 J471 J472 J521 J522 J581
        J582 K0 K3 K351 K352 K353 K399 K442 K499 K620 K630 K820 K840 L145
       L199 L250 L260 L270 L310 L355 L410 L432 L450 L463 L472 L560 L640
       L650 L660 L699 L921 L941 L999 M111 M112 M113 M114 M115 M116 M119
       M121 M122 M123 M124 M125 M126 M131 M132 M135 M136 M150 M210 M211
       M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231
       M232 M233 M240 M262 M271 M272 M273 M280 M281 M282 M283 M311 M312
       M313 M314 M315 M316 M320 M321 M322 M323 M331 M332 M333 M340 M342
       M343 M349 M371 M372 M373 M381 M382 M383 M391 M392 M393 M412 M413
       M510 M511 M512 M513 M521 M522 M523 M530 M531 M532 M533 M540 M541
       M542 M543 M630 M640 M650 M710 M904 M905 P522 P528 P813 P820
       0014-59103-T 0014-59103-N 00414 00443 00034 00347 00402 00437
  *31* C316 D010 D019 D020 D029 D040 D049 F010 F011 F012 F013 F014 F015
       F016 F019 F020 F021 F029 F553 F560 G001 G002 G003 G010 G011 G012
       G013 G014 G015 G016 G019 G020 G021 G022 G029 G030 G031 G032 G039
       G040 G050 G051 G100 G111 G112 G113 G221 G299 G551 G552 G553 G561
       G562 G563 H100 H101 H102 H103 H121 H122 H141 H142 H161 H162 H181
       H182 H183 H2 H212 H401 H402 H403 H421 H422 H481 H482 H483 H521 H522
       H523 H541 H561 H581 H582 H583 H592 H594 H596 H721 H722 H731 J011
       J012 J013 J014 J111 J112 J171 J172 J173 J211 J212 J221 J222 J271
       J272 J273 J311 J312 J321 J322 J331 J341 J351 J361 J371 J372 J373
       J411 J412 J471 J472 J5 J522 J581 J582 K0 K3 K351 K352 K353 K399 K442
       K499 K620 K630 K820 K840 L145 L199 L250 L260 L270 L310 L355 L410
       L432 L450 L463 L472 L560 L640 L9 L941 L999 M111 M112 M113 M114 M115
       M116 M119 M121 M122 M123 M124 M125 M126 M129 M131 M132 M135 M136
       M139 M150 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223
       M224 M225 M226 M231 M232 M233 M240 M262 M271 M272 M273 M280 M281
       M282 M283 M311 M312 M313 M314 M315 M316 M320 M321 M322 M323 M331
       M332 M333 M340 M342 M343 M349 M371 M372 M373 M381 M383 M391 M392
       M393 M412 M413 M510 M511 M512 M513 M521 M522 M523 M530 M531 M532
       M533 M540 M541 M542 M543 M630 M640 M650 M710 M904 M905 P522 P528
       P813 P820 0014-59104-T 0014-59104-N 00414 00443 00034 00347 00402
       00437 00403
Ring Index Numbers: ; 00414; 00443; 00034; 00347; 00402; 00437; 00347;
Specific Compound Numbers: RA1JF3-T; RA1JF3-N; RA1JF4-T; RA1JF4-N; RA1JF5-T
  ; RA1JF5-N; RA1JF6-T: RA1JF6-N: RA1JF7-T; RA1JF7-N: RA1JFS-T: RA1JFS-N:
  RA1JF8-T; RA1JF8-N; RA1JF9-T; RA1JF9-N; RA1JFA-T; RA1JFA-N; RA1JFB-T;
 RA1JFB-N; RA1JFC-T; RA1JFC-N; RA1JFD-T; RA1JFD-N; RA1JFE-T; RA1JFE-N; RA1JFF-T; RA1JFF-N; RA1JFG-T; RA1JFG-T; RA1JFH-T; RA1JFH-N; RA1JFI-T;
  RA1JFI-N; RA1JFJ-T; RA1JFJ-N; RA1JFK-T; RA1JFK-N; RA1JFL-T; RA1JFL-N;
```

```
RAOZU5-T; RAOZU5-N; RA1JFM-T; RA1JFM-N; RA1JFN-N; RA1JFO-T; RA1JFO-N; RA1JFP-T; RA1JFP-N; RA1JFQ-T; RA1JFQ-T; RA1JFR-T; RA1JFR-N Generic Compound Numbers: 0014-59101-T; 0014-59101-N; 0014-59102-T;
  0014-59102-N; 0014-59103-T; 0014-59103-N; 0014-59104-T; 0014-59104-N
Key Word Indexing Terms:
  *01* 273383-0-0-0-CL, NEW
                                  273384-0-0-0-CL, NEW \ 273385-0-0-0-CL, NEW
         273386-0-0-0-CL, NEW
                                  273387-0-0-0-CL, NEW \247676-0-0-0-CL, NEW
         273388-0-0-0-CL, NEW
                                                            273390-0-0-0-CL, NEW
                                  273389-0-0-0-CL, NEW
         273391-0-0-0-CL, NEW
                                                            273393-0-0-0-CL, NEW
                                  273392-0-0-0-CL, NEW
         273394-0-0-0-CL, NEW
                                  273395-0-0-0-CL, NEW
                                                            273396-0-0-0-CL, NEW
         273397-0-0-0-CL, NEW
                                  273398-0-0-0-CL, NEW
                                                            273399-0-0-0-CL, NEW
         273400-0-0-0-CL, NEW
                                  273401-0-0-0-CL, NEW
                                                            273402-0-0-0-CL, NEW
         273403-0-0-0-CL, NEW
                                  273404-0-0-0-CL, NEW 273405-0-0-CL, NEW
                                  273407-0-0-CL, NEW 273408-0-0-CL, NEW
         273406-0-0-0-CL, NEW
         0014-59101-CL, NEW 0014-59102-CL, NEW 0014-59103-CL, NEW
         0014-59104-CL, NEW
```

Derwent WPI (Dialog® File 352): (c) 2000 Derwent Info Ltd. All rights reserved.

© 2000 The Dialog Corporation plc

世界知的所有権機関 際事 国 務局

PCT

特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6

C07D 207/04, 213/56, 295/22, 209/44, 417/12, 409/04, 333/68, 401/04, 405/04, 239/48, 277/28, 307/85, 495/04, 491/048, 513/04, 498/04, 233/64, 211/34, 233/26, 217/26, 215/48, 235/08, 471/04, A61K 31/44, 31/495, 31/55, 31/505, 31/535, 31/445, 31/53, 31/54, 31/435, 31/415, 31/47

(11) 国際公開番号 A1

WO00/09480

(43) 国際公開日

2000年2月24日(24.02.00)

(21) 国際出願番号

PCT/JP99/04344

(22) 国際出願日

1999年8月11日(11.08.99)

(30) 優先権データ

特願平10/227449 特願平10/244175 特願平10/251674 1998年8月11日(11.08.98) 1998年8月28日(28.08.98) 1998年9月4日(04.09.98)

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について)

第一製薬株式会社

(DAIICHI PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP]

〒103-8234 東京都中央区日本橋3丁目14番10号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ)

小林祥三(KOBAYASHI, Syozo)[JP/JP]

小森谷聡(KOMORIYA, Satoshi)[JP/JP]

萩野谷憲康(HAGINOYA, Noriyasu)[JP/JP]

鈴木正則(SUZUKI, Masanori)[JP/JP]

吉野利治(YOSHINO, Toshiharu)[JP/JP]

永原孝恭(NAGAHARA, Takayasu)[JP/JP]

永田 勉(NAGATA, Tsutomu)[JP/JP]

堀野治彦(HORINO, Haruhiko)[JP/JP]

伊藤昌之(ITO, Masayuki)[JP/JP]

望月明慶(MOCHIZUKI, Akiyoshi)[JP/JP]

〒134-8630 東京都江戸川区北葛西1丁目16-13

第一製薬株式会社 東京研究開発センター内 Tokyo, (JP)

(74) 代理人

Л

有賀三幸, 外(ARUGA, Mitsuyuki et al.)

〒103-0013 東京都中央区日本橋人形町1丁目3番6号

共同ビル Tokyo, (JP)

AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY. (81) 指定国 CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), ARIPO特 許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), ユーラシア特 許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM)

添付公開書類

国際調査報告書

NOVEL SULFONYL DERIVATIVES (54)Title:

新規なスルホニル誘導体 (54)発明の名称

(57) Abstract

Sulfonyl derivatives represented by the following general formula (I): Q1-Q2-T1-Q3-SO2-QA and drugs containing the same (wherein Q1 is an optionally substituted, saturated or unsaturated, five- or six-membered cyclic hydrocarbon group, a five- or six-membered heterocyclic group, or the like; Q2 is a single bond, oxygen, sulfur, C1-C6 alkylene or the like; QA is optionally substituted arylalkenyl, heteroarylalkenyl or the like; and T1 is carbonyl or the like). These compounds have potent FXa-inhibitory effects and promptly exert satisfactory and persistent antithrombotic effects through oral administration, thus being useful as anticoagulant agents little accompanied with side effects.

本発明は、一般式 (I) Q¹-Q²-T¹-Q³-SO₂-Q^ (I)

[式中、Q¹は置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基、5~6員の複素環式基等を、Q²は単結合、酸素原子、硫黄原子、炭素数1~6のアルキレン基等を、Q^は置換基を有することもあるアリールアルケニル基、ヘテロアリールアルケニル基等を、T¹はカルボニル基等をそれぞれ意味する。〕で表されるスルホニル誘導体及びこれを含有する医薬に関する。この化合物は、FXa阻害作用が強く、経口投与で速やかに十分且つ持続的な抗血栓効果が得られ、副作用の少ない抗凝固薬として有用である。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

明細書

新規なスルホニル誘導体

技術分野

本発明は、活性化血液凝固第X因子(以下、FXaと略す)を阻害して強力な 抗凝固作用を示す経口投与も可能な新規なスルホニル誘導体、その塩およびそれ らを有効成分として含有する血液凝固抑制剤または血栓もしくは塞栓の予防およ び/または治療剤に関するものである。

背景技術

不安定狭心症、脳梗塞、脳塞栓、心筋梗塞、肺梗塞、肺塞栓、バージャー病、 深部静脈血栓症、汎発性血管内凝固症候群、人工弁置換後の血栓形成、血行再建 後の再閉塞および体外循環時の血栓形成は血液凝固能の亢進が重要な要因の一つ であることから、用量反応性に優れ、持続性があり、出血の危険が低く、副作用 の少ない、経口投与でも直ちに十分な効果が得られる優れた抗凝固薬が求められ ている(トロンボシス リサーチ: Thrombosis Research、 68巻、507-512ページ、1992年)。

様々な作用機作に基づく抗凝固薬の研究の中から、FXa阻害薬は優れた抗凝固薬となる可能性が示唆されている。血液凝固系は多段階の酵素反応による増幅過程を経て大量のトロンビンが産生され、不溶性のフィブリンを生成する一連の反応である。内因系においては接触因子の活性化に引き続き多段階の反応の後に、活性化第VIID子、カルシウムイオンの存在下にリン脂質膜上で活性化第IX因子が第X因子を活性化する。また、外因系においては組織因子の存在下に活性化VIID子が第X因子を活性化する。即ち、凝固系の中での第X因子のFXaへの活性化がトロンビン生成において必須の反応である。両系において活

性化された第X因子(FXa)はプロトロンビンを限定分解しトロンビンを生成する。生成したトロンビンは上流の凝固因子を活性化するため、トロンビンの生成はさらに増幅される。上記のようにFXaよりも上位の凝固系は内因系、外因系に分かれるため、FXaよりも上位の凝固系酵素を阻害したのではFXaの産生を十分に抑制し得ず、結果としてトロンビンを産生してしまうことになる。また、凝固系は自己増幅反応であることから、生成したトロンビンを阻害するよりも上位に位置するFXaの阻害により効率良く凝固系の抑制が達成され得る(トロンボシス リサーチ;Thrombosis Research、15巻、617-629ページ、1979年)。

FXa阻害薬の優れるもう一つの点は、血栓モデルで有効な用量と実験的出血 モデルでの出血時間を延長させる用量との乖離の大きいことことであり、この実 験結果よりFXa阻害薬は出血の危険の少ない抗凝固薬であると考えられる。

FXa阻害薬として様々な化合物が報告されているが、一般にアンチトロンビン III やアンチトロンビン III 依存性のペンタサッカライドなどは、生体内で血栓形成に実際的役割を果たしているプロトロンビナーゼ複合体を阻害出来ないことが知られ(トロンボシス リサーチ; Thrombosis Research、68巻、507-512ページ、1992年、ジャーナル オブ クリニカル インベスティゲイション; Journal of Clinical Investigation、71巻、1383-1389ページ、1983年、メビオ: Mebio、8月号、92-97ページ)、さらに経口投与では有効性を示さない。吸血動物であるダニやヒルより単離されたチックアンチコアギュランントペプチド(TAP)(サイエンス: Science、248巻、593-596ページ、1990年。)およびアンチスタシン(AST)(ジャーナル オブ バイオロジカル ケミストリー; Journal of Biological Chemistry、263巻、10162-10167ページ、1988年)もFXaを阻害し静脈血栓モデルから動脈血栓モデルまで抗血栓効果を示すが、これらは高分子のペプチドであり経口投与では無効である。この様な観点か

PCT/JP99/04344

WO 00/09480

ら、アンチトロンビン I I I 非依存性に凝固因子を直接阻害する低分子のF X a 阻害薬の開発が行われてきた。

本発明の目的はFXa阻害作用が強く、経口投与で速やかに十分且つ持続的な 抗血栓効果を得られる副作用の少ない、優れた抗凝固薬としての新規なスルホニ ル誘導体、その塩またはそれらの溶媒和物を提供することにある。

発明の開示

上記実状に鑑み、本発明者らは、新規な抗FXa阻害剤の合成ならびに薬理作用の検討を鋭意実施した結果、新規なスルホニル誘導体、その塩またはそれらの溶媒和物が、強いFXa阻害作用ならびに強い抗凝固作用を示し、経口投与においても強く即効的かつ持続的にFXaを阻害し、強力な抗凝固作用、抗血栓作用を示し安全性も高く、血栓・塞栓に基づく種々の疾病の予防並びに治療薬として有用であることを見いだし本発明を完成した。

すなわち、本発明は、以下の一般式(I)で表されるスルホニル誘導体、その 塩またはそれらの溶媒和物を提供するものである。

一般式(I)

$$Q^{1}-Q^{2}-T^{1}-Q^{3}-SO_{2}-Q^{A}$$
 (1)

[式中、Q¹ は置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状 炭化水素基、置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環 式基、置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の2環性の縮合環基または 置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の3環性の縮合環基を意味する。

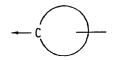
Q²は単結合、酸素原子、硫黄原子、直鎖状もしくは分枝状の炭素数 1~6の アルキレン基、直鎖状もしくは分枝状の炭素数 2~6のアルケニレン基、直鎖状 もしくは分枝状の炭素数 2~6のアルキニレン基、

基-N(R1)-CO-

(基中、R ' は水素原子またはアルキル基を意味する。)、

基-N(R²)-(CH²)_m-

(基中、 R^2 は水素原子またはアルキル基を意味し、mは $0\sim6$ の整数を意味する。)、または基



(この基は、置換基を有することもある2価の飽和もしくは不飽和の5~6員の 環状炭化水素基、

置換基を有することもある2価の飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基、 または

置換基を有することもある 2 価の飽和もしくは不飽和の 2 環性の縮合環基を意味する。 \leftarrow Cはこの基の炭素原子が Q^1 と結合することを示す。)を意味する。

Q³ は以下のいずれかの基を意味する。

(これらの基中、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 、 R^7 、 R^8 、 R^{10} および R^{11} が結合 する炭素原子が窒素原子に隣り合わないときは、それぞれ独立して、水素原子、水酸基、

アルキル基、

アルコキシル基、 アルコキシアルキル基、 アルコキシアルキルオキシ基、 ヒドロキシアルキル基、 ヒドロキシアルキルオキシ基、 ヒドロキシアルキルカルボニル基、 ヒドロキシアルキルスルホニル基、 ホルミル基、

ホルミルアルキル基、 ホルミルアルキルカルボニル基、 ホルミルアルキルスルホニル基、 アルキルカルボニル基、 アルキルスルホニル基、 アルキルカルボニル 基、 アルキルカルボニルアルキル基、 アルキルスルホニルアルキル基、 カルボキシル基、

カルボキシアルキル基、

カルボキシアルキルオキシ基 カルボキシアルキルカルボニル基、 カルボキシアルキルスルホニル基、 カルボキシアルキルカルボニルアルキル基、 カルボキシアルキルカルボニルアルキル基、 フルコキシカルボニル基、

アルコキシカルボニルアルキルカルボニル基、

アルコキシカルボニルアルキルオキシ基、

アルコキシカルボニルアルキル基、

アルコキシカルボニルアルキルスルホニル基、

置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノ基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキル基、 アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキルオキ シ基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキルカル ボニル基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキルカル ボニルオキシ基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニル基、 アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニルア ルキル基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニルア ルキルオキシ基、

アミノ基部分に置換基を1個有することもあるアルキルスルホニルアミノカルボ ニルアルキル基、

アミノ基部分に置換基を1個有することもあるアリールスルホニルアミノカルボニル基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノスルホニルア ルキル基、

シアノアルキル基、

アミノ基部分に置換基を1個有することもあるアルコキシアルキルアミノカルボ ニルアルキル基、

アルキルカルボニルオキシアルキル基または

基 $A^1 - B^1 - ($ 基中、 A^1 は置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の 5 ~ 6 員の環状炭化水素基または置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の

 $5\sim 6$ 員の複素環式基を意味する。 B^1 は単結合、カルボニル基、アルキレン基、カルボニルアルキル基、 $-O-C_1\sim C_6$ アルキレン基、 $-COO-C_1\sim C_6$ アルキレン基、基-NHCO-または基 $-NHCO-C_1\sim C_6$ アルキレン基を意味する。)を意味する。

また、R³、R⁴、R⁵、R⁵、R¹、R³、R□およびR□が結合する炭素 原子が窒素原子に隣り合うときはそれぞれ独立して、

水素原子、

アルキル基、

ヒドロキシアルキル基、

ヒドロキシアルキルカルボニル基、

ヒドロキシアルキルスルホニル基、

ホルミル基、

ホルミルアルキル基、

ホルミルアルキルカルボニル基、

ホルミルアルキルスルホニル基、

アルキルカルボニル基、

アルキルスルホニル基、

アルキルカルボニルアルキル基、

アルキルスルホニルアルキル基、

カルボキシル基、

カルボキシアルキル基、

カルボキシアルキルカルボニル基、

カルボキシアルキルスルホニル基、

カルボキシアルキルカルボニルアルキル基、

カルボキシアルキルスルホニルアルキル基、

アルコキシアルキル基、

アルコキシカルボニル基、

アルコキシカルボニルアルキル基、

アルコキシカルボニルアルキルカルボニル基、

アルコキシカルボニルアルキルスルホニル基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキル基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキルカル ボニル基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニル基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニルアルキル基、

アミノ基部分に置換基を1個有することもあるアルキルスルホニルアミノカルボ ニルアルキル基、

アミノ基部分に置換基を 1 個有することもあるアリールスルホニルアミノカルボニル基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノスルホニルア ルキル基、

シアノアルキル基、

アミノ基部分に置換基を1個有することもあるアルコキシアルキルアミノカルボ ニルアルキル基、

アルキルカルボニルオキシアルキル基、または

基 A^2-B^2- (基中、 A^2 は置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の 5 ~ 6 員の環状炭化水素基または置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の 5 ~ 6 員の複素環式基を意味する。 B^2 は単結合、カルボニル基、アルキレン基、カルボニルアルキル基、 $-O-C_1\sim C_6$ アルキレン基、 $-COO-C_1\sim C_6$ アルキレン基、基-NHCO-sたは基 $-NHCO-C_1\sim C_6$ アルキレン基を意味する。) を意味する。

また、 R^3 および R^4 、 R^5 および R^6 、 R^7 および R^6 、 R^{10} および R^{11} は 環を構成する炭素原子とともに一緒になって置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の $5\sim7$ 員の環状炭化水素基または置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の $5\sim7$ 員の複素環式基を意味してもよく、 R^6 および R^{12} はそれぞれ独立して、

水素原子、

アルキル基、

ヒドロキシアルキル基、

ヒドロキシアルキルカルボニル基、

ヒドロキシアルキルスルホニル基、

アルコキシル基、

アルコキシアルキル基、

アルコキシアルキルカルボニル基、

アルコキシアルキルスルホニル基、

ホルミル基、

ホルミルアルキル基、

ホルミルアルキルカルボニル基、

ホルミルアルキルスルホニル基、

アルキルカルボニル基、

アルキルカルボニルアルキル基、

アルキルスルホニル基、

アルキルスルホニルアルキル基、

カルボキシアルキル基、

カルボキシアルキルカルボニル基、

カルボキシアルキルスルホニル基、

カルボキシアルキルカルボニルアルキル基、

カルボキシアルキルスルホニルアルキル基、

アルコキシカルボニル基、

アルコキシカルボニルアルキル基、

アルコキシカルボニルアルキルカルボニル基、

アルコキシカルボニルアルキルスルホニル基、

置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノ基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキル基、 アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキルオキ シ基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキルカル ボニル基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキルオキ シカルボニル基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニル基、 アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニルア ルキル基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニルオ キシアルキル基、

アミノ基部分に置換基を1個有することもあるアルキルスルホニルアミノカルボ ニルアルキル基、

アミノ基部分に置換基を1個有することもあるアリールスルホニルアミノカルボニル基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノスルホニルア ルキル基、

シアノアルキル基、・

アミノ基部分に置換基を1個有することもあるアルコキシアルキルアミノカルボ

ニルアルキル基または、

アルキルカルボニルオキシアルキル基を意味する。

また、R°はR°またはR°と一緒になって環を構成する炭素原子とR°が結合する窒素原子とともに、置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~7員の複素環式基を意味してもよい。

また、R¹²はR¹⁰またはR¹¹と一緒になって環を構成する炭素原子とR¹²が結合する窒素原子とともに、置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~7員の複素環式基を意味してもよい。

a、b、d、eおよびgはそれぞれ独立して、0または1の整数を意味する。 cは0から3の整数を意味する。f、hおよびiはそれぞれ独立して、1から3の整数を意味する。ただし、aとbとcの和は2または3の整数を意味し、dおよびeの和は0または1の整数を意味し、fとgとhの和は3から5の整数を意味する。)

 Q^* は置換基を有することもあるアリールアルケニル基、置換基を有することもあるヘテロアリールアルケニル基、置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の 2 環性の縮合環基、置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の 3 環性の縮合環基、基Ar-C(H)=N-(基中、Arは置換基を有することもあるアリール基を意味する。)または基Het-C(H)=N-(基中、Hetは置換基を有することもあるヘテロアリール基を意味する。)を意味する。

T」はカルボニル基、

基-СН(R13)-

(基中、R¹²は水素原子、アルキル基、水酸基が保護されることもあるヒドロキシアルキル基、アルコキシアルキル基、カルボキシアルキル基、アルコキシカルボニルアルキル基、アリール基、アラルキル基、ヘテロアリール基、ヘテロアリールアルキル基またはアミノ基部分に置換基(保護基)を有することもあるアミノアルキル基を意味する。)

基-C (=NOR'4) -または基-C (=N-NHR'4') -

(基中、R¹⁴およびR¹⁴ はそれぞれ独立して水素原子、アルキル基、カルボキシアルキル基、アルコキシカルボニル基、アリール基、アラルキル基、ヘテロアリール基、ヘテロアリールアルキル基またはアミノ基部分に置換基を有することもあるアミノアルキル基を意味する。)を意味する。]

また、本発明は、上記一般式(I)で表されるスルホニル誘導体、その塩またはそれらの溶媒和物を有効成分とする医薬を提供するものである。

また、本発明は、上記一般式(I)で表されるスルホニル誘導体、その塩またはそれらの溶媒和物、及び薬学的に許容される担体を含有する医薬組成物を提供するものである。

さらに本発明は、上記一般式(I)で表されるスルホニル誘導体、その塩またはそれらの溶媒和物の医薬としての使用を提供するものである。

さらにまた、本発明は、上記一般式(I)で表されるスルホニル誘導体、その 塩またはそれらの溶媒和物を投与することを特徴とするFXaに起因する疾患、 血液凝固性疾患、血栓、塞栓に基づく種々の疾患の処置方法を提供するものであ る。

発明を実施するための最良の形態

一般式 (I) で表される本発明のスルホニル誘導体における置換基について説明する。

<基Q* について>

基Q^ は置換基を有することもあるアリールアルケニル基、置換基を有することもあるヘテロアリールアルケニル基、置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の 2 環性の縮合環基、置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の 3 環性の縮合環基、基Ar-C(H)=N-(基中、Arは置換基を有することもあるアリール基を意味する。) または基Het-C(H)=N-(基中、Het

は置換基を有することもあるヘテロアリール基を意味する。)を意味する。

基Q*において、置換基を有することもあるアリールアルケニル基は、アリール基と直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 2~6のアルケニレン基とで構成する基を意味する。アリール基としては、例えば、フェニル基、ナフチル基、アントリル基、フェナントリル基等を挙げることができ、アリールアルケニル基としては、例えば、フェニルエテニル基等を挙げることができる。

置換基を有することもあるヘテロアリールアルケニル基は、ヘテロアリール基と直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 2~6のアルケニレン基とで構成する基を意味する。ヘテロアリール基は、少なくとも1個の異原子を含む芳香族性の1価の基を意味し、例えば、ピリジル基、フリル基、チエニル基等を挙げることができる。ヘテロアリールアルケニル基としては、例えば、ピリジルエテニル基等を挙げることができる。

置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の2環性の縮合環基、飽和もしくは不飽和の3環性の縮合環基は、①置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基が縮合したもの、②置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基と置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基とが縮合したもの、③置換基を有することもある飽わしくは不飽和の5~6員の複素環式基が縮合したものを意味する。

飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基としては、例えば、シクロペンチル基、シクロペンテニル基、シクロペンタジエニル基、シクロヘキシル基、シクロヘキセニル基、シクロヘキサジエニル基およびフェニル基等を挙げることができる。なお、シクロペンテニル基のように複数の構造異性がある場合は、それらはすべて含まれる。

飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基は、少なくとも1個の異原子を含む環式基であり、異原子としては酸素原子、窒素原子および硫黄原子等を挙げる

ことができる。飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基としては、例えば、フリル基、ピロリル基、チエニル基、ピラゾリル基、イミダゾリル基、ピラゾリニル基、オキサゾリル基、オキサゾリニル基、チアゾリル基、チアゾリニル基、チアゾリル基、ピリジル基、ピリアゾリル基、ピロリジニル基、ピープニル基、ピープニル基、ピープニル基、ピープニル基、ピープニル基、ピープニル基、ピープニル基、ピープニル基、ピープニル基、テアジアルエール基、チャジニル基、チャジニル基、チャジール基、チャジール基、チャジアジニル基、チャーボールール基、テトラゾリル基、トリアゾリル基およびトリアジニル基等を挙げることができる。なお、ピラニル基のように複数の構造異性がある場合は、それらはすべて含まれる。

したがって、例えば、①のものとしては、インデニル基、インダニル基、ナフチル基、テトラヒドロナフチル基、アントリル基、フェナントリル基等を挙げることができる。②のものとしては、ベンゾフラニル基、ベンゾチエニル基、インドリル基、インドリル基、キノリル基、ベンゾジアジニル基、テトラヒドロイソキノリル基、ベンゾチアゾリル基、テトラヒドロインドリル基等を挙げることができる。③のものとしては、ナフチリジニル基、テトラヒドロチェノピリジル基、テトラヒドロチアゾロピリジル基、テトラヒドロピリジル基、テトラヒドロピリジル基、ゲーラヒドロピリジル基、ゲーラヒドロピリジル基、ゲーラヒドロピリジル基、ゲーラヒドロピリジル基、ジヒドロピリドピリンル基、ゲーラヒドロピリジル基、ゲーラヒドロピリジル基、ゲーラヒドロピリジル基、ゲーラヒドロピリジル基、ゲーラヒドロピリジル基、ゲーラヒドロプリンル基、ゲーラヒドロプリジル基、ゲーラヒドロピリジル基、ゲーラヒドロプリジル基、ゲーラヒドロピリジル基、ゲーラヒドロピリジル基、ゲーラヒドロピリジル基、ゲーラヒドロプロピリジル基、ゲーラヒドロプロピリジル基、ゲーラヒドロプロピリジル基、ゲーラヒドロプリジル基、ゲーラヒドロプロピリジルを等を挙げることができる。

基Ar-C(H)=N-(基中、Arは置換基を有することもあるアリール基を意味する。)におけるアリール基としては、先に説明したものと同様のものを意味し、基Ar-C(H)=N-としては、置換基を有することもあるフェニル基と基-C(H)=N-とで構成される基等を意味する。

また、基 $He\ t-C\ (H)=N-($ 基中、 $He\ t$ は置換基を有することもある ヘテロアリール基を意味する。)におけるヘテロアリール基としては、先に説明 したものと同様のものを意味し、基 $He\ t-C\ (H)=N-$ としては、置換基を 有することもあるピリジル基と基 $He\ t-C\ (H)=N-$ とで構成される基等を 意味する。

アリールアルケニル基、ヘテロアリールアルケニル基、飽和もしくは不飽和の 2環性の縮合環基、飽和もしくは不飽和の3環性の縮合環基、基Ar-C(H) =N-、基Het-C(H)=N-は、それぞれ置換基を1個~2個有すること もあり、置換基としては、水酸基、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原 子等のハロゲン原子、ハロゲン原子が1個から3個置換したハロゲノメチル基、 アミノ基、シアノ基、アミノメチル基、アミジノ基、ヒドロキシアミジノ基、直 鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数1~6のアルキル基(例えば、メチル基、エ チル基など)、直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数1~6のアルコキシル基 (例えば、メトキシル基、エトキシル基など)、直鎖状、分枝状もしくは環状の 炭素数2~7のアルコキシカルボニルアミジノ基(例えば、メトキシカルボニル アミジノ基、エトキシカルボニルアミジノ基など)、直鎖状、分枝状もしくは環 状の炭素数2~6のアルケニル基(例えば、ビニル基、アリル基など)、直鎖状、 分枝状もしくは環状の炭素数2~6のアルキニル基(例えば、エチニル基、プロ ピニル基など)、直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数2~6のアルコキシカル ボニル基(例えば、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基など)および アミノカルボニル基等を挙げることができる。

基Q'は、より具体的には、以下のいずれかの基を示すものである。

WO 00/09480 PCT/JP99/04344

$$\begin{array}{c|c}
R^{15} \\
\hline
R^{17} \\
\hline
X^3 \\
\hline
X^4 \\
\hline
X^5 \geqslant X^6
\end{array}$$

以下に、これらの基における置換基について説明を加える。

基

におけるR¹⁵は、水素原子、水酸基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン原子、アルキル基、ヒドロキシアルキル基、アルコキシル基、アルコキシアルキル基、カルボキシル基、カルボキシアルキル基、アルキルカルボニル基、アルコキシカルボニル基、アルコキシカルボニルを、アルコキシカルボニルを、アルコキシカルボニルを、アルキルカルボニルオキシ基、または基A³-B³-

(基中、 A^3 は置換基をI 個もしくはI 2 個有することもあるアミノ基、置換基を有することもある飽和もしくは不飽和のI 2 6 員の環状炭化水素基または置換基を有することもある飽和もしくは不飽和のI 2 6 員の複素環式基を意味する。

B³ は単結合、カルボニル基、アルキレン基、カルボニルアルキル基、カルボニルアルキルオキシ基、またはアルキレンカルボニルオキシ基を意味する。)を意味する。

R¹⁵において、ハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子およびヨウ素原子等を挙げることができる。

アルキル基は、直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 1~6のアルキル基を意味し、例えば、メチル基、エチル基、イソプロピル基、シクロプロピル基等を挙げることができる。

ヒドロキシアルキル基は、水酸基と直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 1~6のアルキレン基とで構成する基を意味し、アルキレン基としては、メチレン基、エチレン基、トリメチレン基、プロピレン基、シクロヘキシレン基等を挙げることができる。ヒドロキシアルキル基としては、例えば、ヒドロキシメチル基、ヒドロキシエチル基等を挙げることができる。

アルコキシル基は、直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 1 ~ 6 のアルキル基 と酸素原子で構成する基を意味し、例えば、メトキシル基、エトキシル基、イソ プロポキシル基等を挙げることができる。

アルコキシアルキル基は、直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 1 ~ 6 のアルコキシル基と直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 1 ~ 6 のアルキレン基とで構成する基を意味し、例えば、メトキシメチル基、メトキシエチル基、エトキシメチル基等を挙げることができる。

カルボキシアルキル基は、カルボキシル基と直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数1~6のアルキレン基とで構成する基を意味し、例えば、カルボキシメチル基、カルボキシエチル基等を挙げることができる。

アルキルカルボニル基は、直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 1 ~ 6 のアルキル基とカルボニル基とで構成する基を意味し、例えば、メチルカルボニル基、エチルカルボニル基等を挙げることができる。

6 . . .

アルコキシカルボニル基は、直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 1 ~ 6 のアルコキシル基とカルボニル基とで構成する基を意味し、例えば、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基等を挙げることができる。

アルコキシカルボニルアルキル基は、直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 2 ~ 7のアルコキシカルボニル基と直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 1 ~ 6のアルキレン基とで構成する基を意味し、例えば、メトキシカルボニルエチル基、エトキシカルボニルメチル基等を挙げることができる。

アルキルカルボニルオキシ基は、直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 2~7のアルキルカルボニル基と酸素原子とで構成する基を意味し、例えば、メチルカルボニルオキシ基、エチルカルボニルオキシ基、イソプロピルカルボニルオキシ基等を挙げることができる。

基A³-B³-において、A³ は置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノ基、置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基または置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基を意味する。

したがって、 A^3 が置換基を1 個もしくは2 個有することもあるアミノ基を意味する場合、 B^3 が単結合、カルボニル基、アルキレン基、カルボニルアルキル基、カルボニルアルキルオキシ基またはアルキレンカルボニルオキシ基を意味することから、基 A^3-B^3 -は、例えば、以下の群(A)に示すような基等を意味するものである。

群(A):

置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノ基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニル基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキル基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニルアルキル基、

アミノ基部分に置換基を 1 個もしくは 2 個有することもあるアミノカルボニルアルキルオキシ基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキルカルボニル基、

アミノ基部分に置換基を 1 個もしくは 2 個有することもあるアミノアルキルカルボニルオキシ基等。

以下に、群(A)で示した基について説明する。

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニル 基は、置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノ基とカルボニル基とで 構成する基を意味する。

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキル基は、置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノ基と直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数1~6のアルキレン基とで構成する基を意味し、アミノアルキル基としては、例えば、アミノメチル基、アミノエチル基等を挙げることができる。

アミノ基部分に置換基を 1 個もしくは 2 個有することもあるアミノカルボニル アルキル基は、上述の置換基を有することもあるアミノカルボニル基と直鎖状、 分枝状もしくは環状の炭素数 1 ~ 6 のアルキレン基とで構成する基を意味し、ア ミノカルボニルアルキル基としては、例えば、アミノカルボニルメチル基、アミ ノカルボニルエチル基を挙げることができる。

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニル アルキルオキシ基は、上述の置換基を有することもあるアミノカルボニルアルキ ル基と酸素原子とで構成する基を意味し、アミノカルボニルアルキルオキシ基と しては、例えば、アミノカルボニルメトキシル基、アミノカルボニルエトキシル 基を意味する。

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキルカ

ルボニル基は、上述の置換基を有することもあるアミノアルキル基とカルボニル 基とで構成する基を意味し、アミノアルキルカルボニル基としては、例えば、ア ミノメチルカルボニル基、アミノエチルカルボニル基等を挙げることができる。

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキルカルボニルオキシ基は、上述の置換基を有することもあるアミノアルキルカルボニル基と酸素原子とで構成する基を意味し、アミノアルキルカルボニルオキシ基としては、例えば、アミノメチルカルボニルオキシ基、アミノエチルカルボニルオキシ基等を挙げることができる。

なお、アミノ基(部分)に置換し得る置換基としては、例えば、以下の群(1)のものを挙げることができる。

群(1):

アルキル基、

アルケニル基、

ハロゲノアルキル基、

ハロゲノアルケニル基、

ヒドロキシアルキル基、

ヒドロキシアルキルカルボニル基、

ヒドロキシアルキルスルホニル基、

アルコキシル基、

アルコキシアルキル基、

アルコキシアルキルカルボニル基、

アルコキシアルキルスルホニル基、

ホルミル基、

ホルミルアルキル基、

ホルミルアルキルカルボニル基、

ホルミルアルキルスルホニル基、

基a³-b³-

アルキルカルボニル基、 アルキルカルボニルアルキル基、 アルキルスルホニルアルキル基、 カルボキシアルキル基、 カルボキシアルキルカルボニル基、 カルボキシアルキルカルボニル基、 カルボキシアルキルカルボニル基、 カルボキシアルキルカルボニルアルキル基、 カルボキシアルキルカルボニルアルキル基、 アルコキシカルボニルアルキル基、 アルコキシカルボニルアルキル基、 アルコキシカルボニルアルキル基、 アルコキシカルボニルアルキル基、 アルコキシカルボニルアルキルカルボニル基、 アルコキシカルボニルアルキルカルボニル基、 トリフルオロメチルスルフォニルオキシアルケニル基、および

(基中、a³はハロゲン原子、水酸基、アミノ基、アルコキシル基、アルキル基、シアノ基、ニトロ基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基およびアミノカルボニル基からなる群より選ばれる置換基を1個~3個有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基または飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基を意味する。

b³は単結合、カルボニル基、アルキレン基、カルボニルアルキル基、カルボニルアルキルオキシ基、アルキレンカルボニルオキシ基、アルキレンアミノカルボニル基、アルキレンアミノスルホニル基またはアルキレンアミノスルホニルアルキル基を意味する。)。

ここで、群(1)における、アミノ基(部分)に置換し得る置換基について説明を加える。

6 ...

アルキル基は、直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 1 ~ 6 のものを意味する。 アルケニル基は、直鎖状、分枝状または環状の炭素数 2 ~ 6 のアルケニル基を 意味し、例えば、ビニル基、アリル基等を挙げることができる。

ハロゲノアルキル基は、ハロゲン原子と直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 1~6のアルキレン基とで構成する基を意味し、例えば、クロロメチル基、ブロモエチル基等を挙げることができる。

ハロゲノアルケニル基とは、ハロゲン原子と直鎖状もしくは分枝状の炭素数 2 ~ 6 のアルケニレン基とで構成する基を意味し、例えば、クロロビニル基、ブロモアリル基等を挙げることができる。なお、二重結合の位置は特に限定されるものではない。

ヒドロキシアルキル基は、水酸基と直鎖状、分枝状、環状の炭素数 2~6のアルキレン基とで構成する基を意味し、例えば、ヒドロキシエチル基、ヒドロキシ プロピル基等を挙げることができる。

ヒドロキシアルキルカルボニル基は、上述のヒドロキシアルキル基とカルボニル基とで構成する基を意味し、例えば、ヒドロキシメチルカルボニル基、ヒドロキシエチルカルボニル基等を挙げることができる。

ヒドロキシアルキルスルホニル基は、上述のヒドロキシアルキル基とスルホニル基とで構成する基を意味し、例えば、ヒドロキシメチルスルホニル基、ヒドロキシエチルスルホニル基等を挙げることができる。アルコキシル基は、直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数1~6のものを意味する。

アルコキシアルキル基は、直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 1 ~ 6 のアルコキシル基と直鎖状、分枝状、環状の炭素数 2 ~ 6 のアルキレン基とで構成する基を意味し、例えば、メトキシエチル基、エトキシエチル基、メトキシプロピル基等を挙げることができる。

アルコキシアルキルカルボニル基は、上述のアルコキシアルキル基とカルボニル基とで構成する基を意味し、例えば、メトキシエチルカルボニル基、エトキシ

メチルカルボニル基等を挙げることができる。

アルコキシアルキルスルホニル基は、上述のアルコキシアルキル基とスルホニル基とで構成する基を意味し、例えば、メトキシメチルスルホニル基、エトキシメチルスルホニル基等を挙げることができる。

ホルミルアルキル基は、ホルミル基と直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 I ~ 6 ののアルキレン基とで構成する基を意味し、例えば、ホルミルメチル基、ホルミルエチル基等を挙げることができる。

ホルミルアルキルカルボニル基は、上述のホルミルアルキル基とカルボニル基とで構成する基を意味し、例えば、ホルミルメチルカルボニル基、ホルミルエチルカルボニル基等を挙げることができる。

ホルミルアルキルスルホニル基は、上述のホルミルアルキル基とスルホニル基とで構成する基を意味し、例えば、ホルミルメチルスルホニル基、ホルミルエチルスルホニル基等を挙げることができる。

アルキルカルボニル基は、直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 1 ~ 6 のアルキル基とカルボニル基とで構成する基を意味し、例えば、メチルカルボニル基、エチルカルボニル基等を挙げることができる。

アルキルカルボニルアルキル基は、上述のアルキルカルボニル基と直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 1~6のアルキレン基とで構成する基を意味し、例えば、メチルカルボニルメチル基、エチルカルボニルメチル基等を挙げることができる。

アルキルスルホニル基は、上述のアルキル基とスルホニル基とで構成する基を 意味し、例えば、メチルスルホニル基、エチルスルホニル基等を挙げることがで きる。

アルキルスルホニルアルキル基は、上述のアルキルスルホニル基と直鎖状、分 枝状もしくは環状の炭素数 1 ~ 6 のアルキレン基とで構成する基を意味し、例え ば、メチルスルホニルメチル基、エチルスルホニルメチル基等を挙げることがで きる。

カルボキシアルキル基は、カルボキシル基と直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数1~6のアルキレン基とで構成する基を意味する。

カルボキシアルキルカルボニル基は、上述のカルボキシアルキル基とカルボニル基とで構成する基を意味し、例えば、カルボキシメチルカルボニル基、カルボキシエチルカルボニル基等を挙げることができる。

カルボキシアルキルスルホニル基は、上述のカルボキシアルキル基とスルホニル基とで構成する基を意味し、例えば、カルボキシメチルスルホニル基、カルボキシエチルスルホニル基等を挙げることができる。

カルボキシアルキルカルボニルアルキル基は、上述のカルボキシアルキルカルボニル基と直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数1~6のアルキレン基とで構成する基を意味し、例えば、カルボキシメチルカルボニルメチル基、カルボキシエチルカルボニルメチル基等を挙げることができる。

カルボキシアルキルスルホニルアルキル基は、上述のカルボキシアルキルスルホニル基と直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 1~6のアルキレン基とで構成する基を意味し、例えば、カルボキシメチルスルホニルメチル基、カルボキシエチルスルホニルメチル基等を挙げることができる。

アルコキシカルボニル基は、直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 1 ~ 6 のア ルコキシル基とカルボニル基とで構成する基を意味する。

アルコキシカルボニルアルキル基は、上述のアルコキシカルボニル基と直鎖状、 分枝状もしくは環状の炭素数 1 ~ 6 のアルキレン基とで構成する基を意味する。

アルコキシカルボニルアルキルカルボニル基は、上述のアルコキシカルボニル アルキル基とカルボニル基とで構成する基を意味し、例えば、メトキシカルボニ ルエチルカルボニル基、エトキシカルボニルメチルカルボニル基等を意味する。

アルコキシカルボニルアルキルスルホニル基は、上述のアルコキシカルボニル アルキル基とスルホニル基とで構成する基を意味し、例えば、メトキシカルボニ ルエチルスルホニル基、エトキシカルボニルメチルスルホニル基等を意味する。トリフルオロメチルスルフォニルオキシアルケニル基は、トリフルオロメチルスルフォニルオキシ基と直鎖状もしくは分枝状の炭素数2~6のアルケニレン基とで構成する基を意味し、例えば、トリフルオロメチルスルフォニルオキシビニル基、トリフルオロメチルスルフォニルオキシアリル基等を挙げることができる。基a³-b³-における、a³ はハロゲン原子等の置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基または飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基としては、例えば、シクロペンチル基、シクロペンテニル基、シクロペンテニル基、シクロペンテニル基、シクロペキサジエニル基およびフェニル基等を挙げることができる。なお、シクロペンテニル基のように複数の構造異性がある場合は、それらはすべて含まれる。

飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基は、少なくとも1個の異原子を含む環式基であり、異原子としては酸素原子、窒素原子および硫黄原子等を挙げることができる。飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基としては、例えば、フリル基、ピロリル基、チエニル基、ピラゾリル基、イミダゾリル基、ピラゾリニル基、オキサゾリル基、オキサブリニル基、チアゾリル基、チアゾリニル基、チアゾリル基、サーリアゾリル基、チアジアゾリル基、フラザニル基、ピラニル基、ピリジル基、ピリダジニル基、ピロリジニル基、ピペラジニル基、ピペリジニル基、オキサジニル基、オキサジアジニル基、モルホリニル基、チアジアジニル基、チオモルホリニル基、テトラゾリル基、トリアゾリル基およびトリアジニル基等を挙げることができる。なお、ピラニル基のように複数の構造異性がある場合は、それらはすべて含まれる。

b³は単結合やカルボニル基、アルキレン基、カルボニルアルキル基、カルボニルアルキルオキシ基、アルキレンカルボニルオキシ基、アルキレンアミノカルボニルを、アルキレンアミノスルホニ

WO 00/09480 PCT/JP99/04344

€ •, •

ル基またはアルキレンアミノスルホニルアルキル基の2価の基を意味するが、ア ルキレン基は、直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数1~6のものを意味する。

カルボニルアルキル基は、カルボニル基と直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数1~6ののアルキレン基とで構成する基を意味し、例えば、カルボニルメチル基、カルボニルエチル基等を挙げることができる。

カルボニルアルキルオキシ基は、上述のカルボニルアルキル基と酸素原子とで 構成する基を意味し、例えば、カルボニルメトキシ基、カルボニルエトキシ基等 を挙げることができる。

アルキレンカルボニルオキシ基は、直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 1~6のアルキレン基とカルボニル基と酸素原子とで構成する基を意味し、例えば、メチレンカルボニルオキシ基、エチレンカルボニルオキシ基等を挙げることができる。

アルキレンアミノカルボニル基は、直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数1~6のアルキレン基とイミノ基とカルボニル基とで構成する基を意味し、例えば、メチレンアミノカルボニル基、エチレンアミノカルボニル基等を挙げることができる。

アルキレンアミノカルボニルアルキル基は、上述のアルキレンアミノカルボニル基と直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数1~6のアルキレン基とで構成する基を意味し、例えば、メチレンアミノカルボニルメチル基、エチレンアミノカルボニルメチル基等を挙げることができる。

アルキレンアミノスルホニル基は、直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数1~6ののアルキレン基とイミノ基とスルホニル基とで構成する基を意味し、例えば、メチレンアミノスルホニル基、エチレンアミノスルホニル基等を挙げることができる。

また、アルキレンアミノスルホニルアルキル基とは、上述のアルキレンアミノ スルホニル基と直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数1~6のアルキレン基とで 構成する基を意味し、例えば、メチレンアミノスルホニルメチル基、エチレンア ミノスルホニルメチル基等を挙げることができる。

上述のa³としての飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基または飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基に置換し得る置換基について説明を加える。ハロゲン原子、アルコキシル基、アルキル基、アルコキシカルボニル基およびアミノカルボニル基は、先に説明したものと同様のものを意味する。

 $\pm a^3 - b^3 -$ としては、 a^3 と b^3 の組み合わせにより種々のものが存在し、例えば、以下のような基を挙げることができる。

置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基 置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基とカルボ ニル基とで構成する基、

置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基とアルキレン基とで構成する基、

置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の復素環式基とカルボ ニルアルキル基とで構成する基、

置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基とカルボニルアルキルオキシ基とで構成する基、

置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基とアルキレンカルボニルオキシ基とで構成する基、

置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基とアルキレンアミノカルボニル基とで構成する基、

置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基とアルキレンアミノカルボニルアルキル基とで構成する基、

置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基とアルキレンアミノスルホニル基とで構成する基、および

置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基とアルキ

レンアミノスルホニルアルキル基とで構成する基等。

アミノ基(部分)に置換し得る置換基としては、上述の群(1)のもののほかに以下の群(2)のものをも挙げることができる。

群(2):

上述の群(1)から選ばれる置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノ基、

アミノ基部分に上述の群 (1) から選ばれる置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキル基、

アミノ基部分に上述の群(1)から選ばれる置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニル基、

アミノ基部分に上述の群(1)から選ばれる置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニルアルキル基、

アミノ基部分に上述の群(1)から選ばれる置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニルアルキルカルボニル基、

アミノ基部分に上述の群(1)から選ばれる置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニルアルキルスルホニル基、

アミノ基部分に上述の群(1)から選ばれる置換基を1個もしくは2個存することもあるアミノアルキルカルボニル基、

アミノ基部分に上述の群(1)から選ばれる置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノスルホニル基、

アミノ基部分に上述の群(1)から選ばれる置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノスルホニルアルキル基、

アミノ基部分に上述の群(1)から選ばれる置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキルスルホニル基、

アミノ基部分に上述の群(1)から選ばれる置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノスルホニルアルキルカルボニル基、および

アミノ基部分に上述の群(1)から選ばれる置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノスルホニルアルキルスルホニル基。

以下に、群(2)の置換基について説明を加える。

この群(2)におけるアミノアルキル基、アミノカルボニル基、アミノカルボニルアルキル基およびアミノアルキルカルボニル基は、先に説明したものと同じものを意味する。

アミノ基部分に置換基を有することもあるアミノアルキル基とは、先に説明した置換基を有することもあるアミノ基と直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 2 ~6のアルキレン基とで構成する基を意味し、アミノアルキル基としては、例えば、アミノエチル基、アミノプロピル基等を挙げることができる。

アミノ基部分に置換基を有することもあるアミノカルボニルアルキルカルボニル基とは、先に説明した置換基を有することもあるアミノカルボニルアルキル基とカルボニル基とで構成する基を意味し、アミノカルボニルアルキルカルボニル基としては、例えば、アミノカルボニルメチルカルボニル基、アミノカルボニルエチルカルボニル基等を挙げることができる。

アミノ基部分に置換基を有することもあるアミノカルボニルアルキルスルホニル基とは、先に説明した置換基を有することもあるアミノカルボニルアルキル基とスルホニル基とで構成する基を意味し、アミノカルボニルアルキルスルホニル基としては、例えば、アミノカルボニルメチルスルホニル基、アミノカルボニルエチルスルホニル基等を挙げることができる。

アミノ基部分に置換基を有することもあるアミノスルホニル基とは、先に説明 した置換基を有することもあるアミノ基とスルホニル基とで構成する基を意味する。

アミノ基部分に置換基を有することもあるアミノスルホニルアルキル基とは、 上述の置換基を有することもあるアミノスルホニル基と直鎖状、分枝状もしくは 環状の炭素数 1 ~ 6 のアルキレン基とで構成する基を意味し、アミノスルホニル پيد ه

アルキル基としては、例えば、アミノスルホニルメチル基、アミノスルホニルエ チル基等を挙げることができる。

アミノ基部分に置換基を有することもあるアミノアルキルスルホニル基とは、 先に説明した置換基を有することもあるアミノアルキル基とスルホニル基とで構 成する基を意味し、アミノアルキルスルホニル基としては、例えば、アミノメチ ルスルホニル基、アミノエチルスルホニル基等を挙げることができる。

アミノ基部分に置換基を有することもあるアミノスルホニルアルキルカルボニル基とは、上述の置換基を有することもあるアミノスルホニルアルキル基とカルボニル基とで構成する基を意味し、アミノスルホニルアルキルカルボニル基としては、例えば、アミノスルホニルメチルカルボニル基、アミノスルホニルエチルカルボニル基等を挙げることができる。

アミノ基部分に置換基を有することもあるアミノスルホニルアルキルスルホニル基とは、上述の置換基を有することもあるアミノスルホニルアルキル基とスルホニル基とで構成する基を意味し、アミノスルホニルアルキルスルホニル基としては、例えば、アミノスルホニルメチルスルホニル基、アミノスルホニルエチルスルホニル基等を挙げることができる。

また、A³ は置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6 員の環状 炭化水素基または複素環式基をも意味するが、ここで、飽和もしくは不飽和の5 ~6 員の環状炭化水素基としては、例えば、シクロペンチル基、シクロペンテニ ル基、シクロペンタジエニル基、シクロヘキシル基、シクロヘキセニル基、シクロヘキャジエニル基およびフェニル基等を挙げることができる。なお、シクロペンテニル基のように複数の構造異性がある場合は、それらはすべて含まれる。

飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基とは、少なくとも1個の異原子を含む環式基であり、異原子としては酸素原子、窒素原子および硫黄原子等を挙げることができる。飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基としては、例えば、フリル基、ピロリル基、チエニル基、ピラブリル基、イミダブリル基、ピラブリ

ニル基、オキサゾリル基、オキサゾリニル基、チアゾリル基、チアゾリニル基、オキサトリアゾリル基、チアジアゾリル基、フラザニル基、ピラニル基、ピリジル基、ピリダジニル基、ピロリジニル基、ピペラジニル基、ピペリジニル基、オキサジニル基、オキサジアジニル基、モルホリニル基、チアジアジニル基、チオモルホリニル基、テトラゾリル基、トリアゾリル基およびトリアジニル基等を挙げることができる。なお、ピラニル基のように複数の構造異性がある場合は、それらはすべて含まれる。

A³ が置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6 員の環状炭化水素基または複素環式基を意味する場合、B³ が単結合、カルボニル基、アルキレン基、カルボニルアルキル基、カルボニルアルキルオキシ基またはアルキレンカルボニルオキシ基を意味することから、基A³ - B³ - は、例えば、以下の群(B) に示すような基等を意味するものである。

群(B):

置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基または複素環式基、

置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基または複素環式基とカルボニル基とで構成する基、

置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基または複素環式基とアルキレン基とで構成する基、

置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基または複素環式基とカルボニルとアルキレン基とで構成する基、

置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基または複素環式基とカルボニル基とアルキレン基と酸素原子とで構成する基、

置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基または複素環式基とアルキレン基とカルボニル基とで構成する基、

置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基ま

たは複素環式基とアルキレン基とカルボニル基と酸素原子とで構成する基等。 以下に、群(B)で示した基について説明する。

置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基または複素環式基とカルボニル基とで構成する基における、環状炭化水素基とカルボニル基とで構成する基としては、例えば、シクロペンチルカルボニル基、フェニルカルボニル基等を挙げることができる。また、複素環式基とカルボニル基とで構成する基としては、例えば、フリルカルボニル基、チエニルカルボニル基、ピリジルカルボニル基等を挙げることができる。

置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基または複素環式基とアルキレン基とで構成する基における、環状炭化水素基とアルキレン基とで構成する基とは、上述の環状炭化水素基と直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数1~6のアルキレン基とで構成する基を意味し、例えば、シクロヘキシルメチル基、ベンジル基等を挙げることができる。また、複素環式基とアルキレン基とで構成する基とは、上述の複素環式基と直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数1~6のアルキレン基とで構成する基を意味し、例えば、フリルメチル基、チエニルエチル基、ピリジルプロピル基等を挙げることができる。

置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基または複素環式基とカルボニル基とアルキレン基とで構成する基における、環状炭化水素基とカルボニル基とアルキレン基とで構成する基とは、上述の環状炭化水素基とカルボニル基と直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数1~6のアルキレン基とで構成する基を意味し、例えば、シクロペンタジエニルカルボニルメチル基、フェニルカルボニルエチル基等を挙げることができる。また、複素環式基とカルボニル基とアルキレン基とで構成する基とは、上述の複素環式基とカルボニル基と直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数1~6のアルキレン基とで構成する基を意味し、例えば、フリルカルボニルメチル基、チエニルカルボニルエチル基、ピリジルカルボニルプロピル基等を挙げることができる。

置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基または複素環式基とカルボニル基とアルキレン基と酸素原子とで構成する基における、環状炭化水素基とカルボニル基とアルキレン基と酸素原子とで構成する基とは、上述の環状炭化水素基とカルボニル基とアルキレン基とで構成する基と酸素原子とで構成する基を酸素原子とで構成する基を意味し、例えば、シクロペンチルカルボニルメトキシ基、フェニルカルボニルエトキシ基等を挙げることができる。また、複素環式基とカルボニル基とアルキレン基と酸素原子とで構成する基とは、上述の複素環式基とカルボニル基とアルキレン基とで構成する基と酸素原子とで構成する基を意味し、例えば、フリルカルボニルメトキシ基、チエニルカルボニルエトキシ基、ピリジルカルボニルプロポキシ基等を挙げることができる。

置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基または複素環式基とアルキレン基とカルボニル基とで構成する基における、環状炭化水素基とアルキレン基とカルボニル基とで構成する基とは、上述の環状炭化水素基とアルキレン基とで構成する基とカルボニル基とで構成する基を意味し、例えば、シクロヘキシルメチルカルボニル基、フェニルエチルカルボニル基等を挙げることができる。また、複素環式基とアルキレン基とカルボニル基とで構成する基とは、上述の複素環式基とアルキレン基とで構成する基とカルボニル基とで構成する基とは、上述の複素環式基とアルキレン基とで構成する基とカルボニル基とで構成する基を意味し、例えば、フリルメチルカルボニル基、チエニルエチルカルボニル基、ピリジルプロピルカルボニル基等を挙げることができる。

置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基または複素環式基とアルキレン基とカルボニル基と酸素原子とで構成する基における、環状炭化水素基とアルキレン基とカルボニル基と酸素原子とで構成する基とは、上述の環状炭化水素基とアルキレン基とカルボニル基とで構成する基と酸素原子とで構成する基を意味し、例えば、シクロヘキサジエニルメチルカルボニルオキシ基、フェニルエチルカルボニルオキシ基等を挙げることができる。また、複素環式基とアルキレン基とカルボニル基と酸素原子とで構成する基とは、上述

の複素環式基とアルキレン基とカルボニル基とで構成する基と酸素原子とで構成 する基を意味し、例えば、フリルメチルカルボニルオキシ基、チエニルエチルカ ルボニルオキシ基、ピリジルプロピルカルボニルオキシ基等を挙げることができ る。

なお、飽和もしくは不飽和の $5 \sim 6$ 員の環状炭化水素基または複素環式基に、 置換し得る置換基としては、以下の群(3)のものを挙げることができる。なお、 置換し得る置換基の数は $1 \sim 3$ 個である。

群(3):

水酸基、

アルキル基、

アルコキシル基、

ヒドロキシアルキル基、

アルコキシアルキル基、

ハロゲン原子、

シアノ基、

ニトロ基、

カルボキシル基、

アルコキシカルボニル基、

ホルミル基、

ヘテロアリール基、

ヘテロアリールアルキル基、

アルキルイミノ基、

アミジノ基、

グアニジノ基、

アミノ (ヒドロキシイミノ) アルキル基、 アミノ (アルコキシイミノ) アルキル基、 アミノ (アリールオキシイミノ) アルキル基、

置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノ基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニル基、 アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニルア ルキル基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニルア ルキルオキシ基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキル基、 アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキルオキ シ基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキルカル ボニル基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキルカル ボニルオキシ基、および

酸素原子。

以下に、群(3)における飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基または複素環式基に、置換し得る置換基について説明を加える。

アルキル基、アルコキシル基、ヒドロキシアルキル基、アルコキシアルキル基、ハロゲン原子、アルコキシカルボニル基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニル基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキル基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニルアルキル基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニルアルキルオキシ基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキルカルボニル基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキルカルボニルカルボニルオキシ基については、先に説明したものと同様のものを意味する。

ヘテロアリール基は、少なくとも1個の異原子を含む芳香族性の1価の基を意味し、例えば、ピリジル基、フリル基、チエニル基等を挙げることができる。

ヘテロアリールアルキル基は、上述のヘテロアリール基と直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 1~6のアルキレン基とで構成する基を意味し、例えば、ピリジルメチル基、フリルエチル基、チエニルメチル基等を挙げることができる。

アルキルイミノ基とは、直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 1 ~ 6 のアルキル基と窒素原子とで構成する 2 価の基を意味し、例えば、メチルイミノ基、エチルイミノ基等を挙げることができる。

アミノ (ヒドロキシイミノ) アルキル基は、アミノ基とヒドロキシイミノ基が 直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 1 ~ 6 のアルキル基の同一の炭素原子に結 合した基を意味し、例えば、アミノ (ヒドロキシイミノ) メチル基、アミノ (ヒ ドロキシイミノ) エチル基等を挙げることができる。

アミノ (アルコキシイミノ) アルキル基は、アミノ基とアルコキシイミノ基が 直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 1~6のアルキル基の同一の炭素原子に結 合した基を意味する。ここで、アルコキシイミノ基とは、先に説明したアルコキ シル基とイミノ基とで構成する 2 価の基を意味する。アミノ (アルコキシイミ ノ) アルキル基としては、例えば、アミノ (メトキシイミノ) メチル基、アミノ (エトキシイミノ) メチル基等を挙げることができる。

アミノ (アリールオキシイミノ) アルキル基は、アミノ基とアリールオキシイミノ基が直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 1 ~6のアルキル基の同一の炭素原子に結合した基を意味する。ここで、アリールオキシイミノ基とは、アリール基とイミノ基とで構成する 2 価の基を意味する。ここで、アリール基としては、例えば、フェニル基、ナフチル基、アントリル基、フェナントリル基等を挙げることができる。アミノ (アリールオキシイミノ) アルキル基としては、例えば、アミノ (フェノキシイミノ) メチル基、アミノ (ナフチルオキシイミノ) メチル基等を挙げることができる。

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキルオキシ基は、置換基を有するアミノ基と直鎖状、分枝状、環状の炭素数2~6のアルキレン基と酸素原子とで構成する基を意味し、例えば、アミノアルキルオキシ基としては、アミノエチルオキシ基、アミノプロピルオキシ基等を挙げることができる。なお、アミノ基部分に置換し得る基としては、先に説明したものと同様のものを挙げることができる。

なお、酸素原子が置換基となり得るのは、環状炭化水素基の場合は、ケト化合物となる場合である。また、複素環式基または2環性もしくは3環性の縮合環基の場合は、環を構成する窒素原子または硫黄原子に酸素原子が結合して、N-オキシドまたはS-オキシドとなる場合と、ケト化合物となる場合である。

本発明においては、 R^{15} が、 R^{16} または R^{17} と一緒になって、炭素数 $1\sim3$ の アルキレン基またはアルケニレン基を意味しない場合、 R^{15} としては、水素原子、アルキル基、ヒドロキシアルキル基、基 A^3-B^3 -が好ましい。

R¹⁶およびR¹⁷において、ハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子およびヨウ素原子等を挙げることができる。

アルキル基としては、直鎖状、分枝状あるいは環状の炭素数 1 ~ 8 のアルキル基を意味し、例えば、メチル基、エチル基、イソプロピル基、シクロプロピル基、ヘプチル基、オクチル基等を挙げることができる。

ヒドロキシアルキル基は、水酸基と直鎖状、分枝状あるいは環状の炭素数 1~8のアルキレン基とで構成する基を意味し、例えば、ヒドロキシメチル基、ヒドロキシエチル基を挙げることができる。

アルコキシアルキル基とは、上述のアルキル基と酸素原子と直鎖状、分枝状あるいは環状の炭素数 1 ~ 8 のアルキレン基とで構成する基を意味し、例えば、メトキシメチル基、メトキシエチル基、エトキシメチル基等を挙げることができる。なお、R¹⁶またはR¹⁷は、R¹⁵と一緒になって、炭素数 1 ~ 3 のアルキレン基またはアルケニレン基を意味することがあるが、これは例えば、基

が、以下の基等を意味するものである。

または

本発明において、 R^{16} または R^{17} が、 R^{15} と一緒になって、炭素数 $1\sim3$ のアルキレン基またはアルケニレン基を意味しない場合、 R^{16} および R^{17} は水素原子またはアルキル基が好ましい。

本発明においては、R¹⁵とR¹⁶またはR¹⁷が一緒になって、炭素数1~3のアルキレン基またはアルケニレン基を意味するものが好ましい。

R¹⁸およびR¹⁹はそれぞれ独立して、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、ハロゲノアルキル基、アルキル基、アルコキシル基、アルケニル基、保護基としてアルキルシリル基が置換することもあるアルキニル基、トリフルオロメチル基、シアノ基、アミノ基、アミノアルキル基、アルキルアミノアルキル基、アミジノ基、ヒドロキシアミジノ基またはアルコキシカルボニルアミジノ基を意味する(ただし、R¹⁸およびR¹⁹は同時に水素原子であることはない。)。

R¹⁸よびR¹⁹おいて、ハロゲン原子、ハロゲノアルキル基、アルキル基、アルコキシル基、アルケニル基、アミノアルキル基は説明したものと同様のものを意味する。

アルキルアミノアルキル基は、アミノアルキル基のアミノ基に直鎖状、分枝状または環状のアルキル基が1個もしくは2個置換したものを意味し、例えば、メチルアミノメチル基、エチルメチルアミノメチル基等を挙げることができる。

保護基としてアルキルシリル基が置換することもあるアルキニル基は、トリメ チルシリル基、トリエチルシリル基、第三級プチルジメチルシリル基、ジメチル フェニルシリル基等のアルキルシリル基が保護基として置換することもあるアル キニル基を意味する。

本発明においては、R¹⁸およびR¹⁸としては、ハロゲン原子、アルキニル基が 好ましく、中でも塩素原子、臭素原子、エチニル基が好ましい。

基

$$\begin{array}{c|c} X^3 & X^8 & X^7 \\ \hline & & & \\ X^4 & X^5 & X^6 \end{array}$$

におけるX³は、窒素原子または

基=C(R100)-

(基中、R¹⁰⁰ は水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アルコキシカルボニル 基、アラルキルオキシカルボニルアルキル基、アルコキシカルボニルアルキル基、 ニトロ基、保護基を有することもあるアミノ基またはアミノ基部分に保護基を有 することもあるアミノアルキル基を意味する。)を意味する。

R¹⁰⁰ における、ハロゲン原子、アルキル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニルアルキル基、アルコキシカルボニルアルキル基、アリールオキシカルボニルアルキル基は、先に説明したものと同様のものを意味する。保護基を有することもあるアミノ基またはアミノ基部分に保護基を有することもあるアミノアルキル基は、通常知られた保護基を有することもあるアミノ基またはアミノアルキル基を意味する。

X4 は酸素原子、硫黄原子または

基-N(R¹⁰¹)-

(基中、R¹⁰¹ は水素原子、アルキル基、アルコキシカルボニル基、アラルキルオキシカルボニル基、アルコキシカルボニルアルキル基、アルキルスルホニル基またはアリールスルホニル基を意味する。)を意味する。

R¹⁰¹ における、アルキル基、アルコキシカルボニル基、アラルキルオキシカルボニル基、アルコキシカルボニルアルキル基、アルキルスルホニル基およびアリールスルホニル基は、先に説明したものと同様のものを意味する。

X5 およびX8 はそれぞれ独立して窒素原子または

基-C(R¹⁰²)-

(基中、R¹⁰² は、水素原子またはハロゲン原子を意味する。)を意味し、R¹⁰² における、ハロゲン原子は先に説明したものと同様のものを意味する。

X° およびX⁷ はそれぞれ独立して窒素原子または

基-C(R¹⁰³)-

(基中、R¹⁰³ は、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、ハロゲノアルキル基、アルキル基、アルコキシル基、アルケニル基、保護基としてアルキルシリル基が置換することもあるアルキニル基、シアノ基、アミノ基、アミノアルキル基、アルキルアミノアルキル基、アミジノ基、ヒドロキシアミジノ基またはアルコキシカルボニルアミジノ基を意味する。)を意味する。

R¹⁰³ における、ハロゲン原子、ハロゲノアルキル基、アルキル基、アルコキシル基、アルケニル基、保護基としてアルキルシリル基が置換することもあるアルキニル基、アミノアルキル基、アルキルアミノアルキル基、アルコキシカルボニルアミジノ基は先に説明したものと同様のものを意味する。

基

としては、

[上記基中、 R^{101} および R^{103} は 前記に同じ。 R^{103} は R^{103} と同様のものを意味する。] のいずれかを意味する基が好ましい。

ここで、R¹⁰¹としては、水素原子が特に好ましい。また、R¹⁰³およびR¹⁰³ のどちらか一方が、ハロゲン原子、アルキニル基、アミジノ基、ヒドロキシアミジノ基、アルコキシカルボニルアミジノ基であるものが好ましく、中でもハロゲン原子、エチニル基、アミジノ基、ヒドロキシアミジノ基、メトキシカルボニルアミジノ基が特に好ましい。

基

における、 X^{9} および X^{12} はそれぞれ独立して窒素原子または 基 $-C(R^{104})$ -

(基中、R¹⁰⁴は、水素原子またはハロゲン原子を意味する。)を意味し、R¹⁰⁴におけるハロゲン原子は先に説明したものと同様のものを意味する。

X¹⁰およびX¹¹はそれぞれ独立して窒素原子または 基-C(R¹⁰⁵)-

(基中、R¹⁰⁵ は、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、ハロゲノアルキル基、アルキル基、アルコキシル基、アルケニル基、保護基としてアルキルシリル基が置換することもあるアルキニル基、シアノ基、アミノ基、アミノアルキル基、アルキルアミノアルキル基、アミジノ基、ヒドロキシアミジノ基またはアルコキシカルボニルアミジノ基を意味する。)を意味する。

R¹⁰⁵ における、ハロゲン原子、ハロゲノアルキル基、アルキル基、アルコキシル基、アルケニル基、保護基としてアルキルシリル基が置換することもあるアルキニル基、アミノアルキル基、アルキルアミノアルキル基、アルコキシカルボニルアミジノ基は先に説明したものと同様のものを意味する。

基

$$-N \bigvee_{z}^{X_{1}} \chi_{z}$$

としては、

[基中、R¹⁰⁵ は前記に同じ。R¹⁰⁵ はR¹⁰⁵ と同様のものを意味する。] を意味する基が好ましい。

ここで、R¹⁰⁵ およびR¹⁰⁵ のどちらか一方が、ハロゲン原子、アルキニル基、アミジノ基、ヒドロキシアミジノ基、アルコキシカルボニルアミジノ基であるものが好ましく、中でもハロゲン原子、エチニル基、アミジノ基、ヒドロキシアミジノ基、メトキシカルボニルアミジノ基が特に好ましい。

<基Q! について>

Q'は、置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6 員の環状炭化水素基、置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6 員の複素環式基、置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の2環性の縮合環基または置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の3環性の縮合環基を意味する。

飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基としては、例えば、シクロペンチル基、シクロペンテニル基、シクロペンタジエニル基、シクロヘキシル基、シクロヘキセニル基、シクロヘキサジエニル基およびフェニル基等を挙げることができる。なお、シクロペンテニル基のように複数の構造異性がある場合は、それらはすべて含まれる。

飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基は、少なくとも1個の異原子を含む環式基であり、異原子としては酸素原子、窒素原子および硫黄原子等を挙げることができる。飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基としては、例えば、フリル基、ピロリル基、チエニル基、ピラゾリル基、ピラジニル基、テトラヒドロピラジニル基、イミダゾリル基、ピラゾリニル基、オキサゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、チアゾリル基、チアゾリンニリ基、オキサソリニル基、チアジアゾリル基、フラザニル基、ピラニル基、ピリジル基、ピリミジニル基、テトラヒドロピリミジニル基、ピリグニル基、テトラヒドロピリダジニル基、ピロリジニル基、ピペラジニル基、ピペリジニル基、オキサジニル基、オキサジアシニル基、モルホリニル基、チアジアジニル基、チオモルホリニル基、テトラゾリル基、テトラジニル基、トリアゾリル基およびトリアジニル基等を挙げることができる。なお、ピラニル基のように複数の構造異性

かある場合は、それらはすべて含まれる。

置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の2環性の縮合環基または置換 基を有することもある飽和もしくは不飽和の3環性の縮合環基は、基Q*の項で 説明したものと同じものを意味し、より具体的には、①置換基を有することもあ る飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基が縮合したもの、②置換基を 有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基と置換基を有 することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の復素環式基とが縮合したもの、 ③置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基が縮合 したものを意味する。例えば、①のものとしては、インデニル基、インダニル基、 ナフチル基、テトラヒドロナフチル基、アントリル基、フェナントリル基等を挙 げることができる。②のものとしては、ベンゾフラニル基、インドリル基、イン ドリニル基、キノリル基、ベンゾジアジニル基、テトラヒドロイソキノリル基、 ベンゾチアゾリル基、テトラヒドロチアゾリル基、イソインドリル基等を挙げる ことができる。③のものとしては、ナフチリジニル基、フラノピリジル基、チエ ノピリジル基、テトラヒドロチエノピリジル基、ピラゾロピリジル基、チアゾロ ピリジル基、テトラヒドロチアゾロピリジル基、チアゾロピラジル基、テトラヒ ドロチアゾロピラジル基、チアゾロピリダジル基、テトラヒドロピリドピリジル 基、チアゾロピリダジニル基、テトラヒドロチアゾロピリダジニル基、ピロロピ リジル基、テトラヒドロピロロピリジル基、ジヒドロピリドキナブリニル基、ピ リドピリミジニル基、テトラヒドロピリドピリミジニル基、ピラノチアゾリル基、 ジヒドロピラノチアゾリル基、フロピリジル基、テトラヒドロフロピリジル基、 オキサブロピリジル基、テトラヒドロオキサブロピリジル基等を挙げることがで きる。

飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基、飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基に置換し得る置換基、飽和もしくは不飽和の2環性の縮合環基及び飽和もしくは不飽和の3環性の縮合環基に置換し得る置換基としては、以下

の群(4)のものを挙げることができる。なお、置換し得る置換基の数は1~7個である。

群(4):

水酸基、

アルキル基、

アルケニル基、

ハロゲノアルキル基、

ハロゲノアルケニル基、

アルコキシル基、

ヒドロキシアルキル基、

アルコキシアルキル基、

ハロゲン原子、

シアノ基、

ニトロ基、

カルボキシル基、

アルコキシカルボニル基、

ホルミル基、

ヘテロアリール基、

ヘテロアリールアルキル基、

アルキルイミノ基、

アルキルスルホニル基、

アミジノ基、

グアニジノ基、

アミノ (ヒドロキシイミノ) アルキル基、

アミノ (アルコキシイミノ) アルキル基、

アミノ (アリールオキシイミノ) アルキル基、

ヒドロキシイミノ基、

WO 00/09480

アルコキシイミノ基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノイミノ基、 置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノ基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニル基、 アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニルア ルキル基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニルア ルキルオキシ基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノスルホニル基、 アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキル基、 アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキルオキ シ基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキルカル ボニル基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキルカル ボニルオキシ基、

酸素原子、

- トリフルオロメチル基、
- トリフルオロメチルスルフォニルオキシ基、
- トリフルオロメチルスルフォニルオキシアルケニル基、

- ホウ酸基(−B(OH₂))、

ハロゲン原子、水酸基、アミノ基、アルコキシル基、アルキル基、シアノ基、ニトロ基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、アミノ基部分に置換基をし個もしくは2個有することもあるアミノカルボニル基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノスルホニル基、アミノ基部分に置換基

を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキル基およびトリフルオロメチル基からなる群より選ばれる置換基を1個~3個有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基、および

ハロゲン原子、水酸基、アミノ基、アルコキシル基、アルキル基、シアノ基、ニトロ基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニル基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノスルホニル基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキル基およびトリフルオロメチル基からなる群より選ばれる置換基を1個~3個有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基。

この群(4)の置換基については、基Q*の項の群(1)~群(3)で説明したのものと同様のものを意味する。

本発明においては、Q¹としては、置換基を有することもあるシクロペンチル基、置換基を有することもあるシクロヘキシル基、置換基を有することもあるシクロヘキセニル基、置換基を有することもあるフェニル基、置換基を有することもあるピロリジニル基、置換基を有することもあるピロリジニル基、置換基を有することもあるイミダゾリル基、置換基を有することもあるチアゾリル基、置換基を有することもあるチアジアゾリル基、置換基を有することもあるピリジル基、置換基を有することもあるピリジル基、置換基を有することもあるピリジニル基、置換基を有することもあるピリジニル基、置換基を有することもあるテアゾリジニル基、置換基を有することもあるチアゾリジニル基、置換基を有することもあるチオモルホリニル基、置換基を有することもあるチオモルホリニル基、置換基を有することもあるテトラヒドロピリミジニル基、置換基を有することもあるテトラヒドロテエニル基、置換基を有することもあるアトラヒドロテエニル基、置換基を有することもあるアトラヒドロテエニル基、置換基を有することもあるスルホラ

ニル基、置換基を有することもあるイミダブリニル基、置換基を有することもあるオキサブリル基、置換基を有することもあるオキサブリル基、置換基を有することもあるトリアジニル基、置換基を有することもあるピラジニル基、置換基を有することもあるピラジール基、置換基を有することもあるピラブリル基、置換基を有することもあるピラブリル基、置換基を有することもあるピラブリカールを、置換基を有することもあるピラブリカールを、置換基を有することもあるデーシーにリジルを、置換基を有することもあるテーシーにリジルを、置換基を有することもあるデージーにリジルを、置換基を有することもあるデージーにリダジニルを、置換基を有することもあるデーシーにリダジニルを、置換基を有することもあるテーシーにリダジニルを、置換基を有することもあるテーシーにリダジニルを、置換基を有することもあるオーナブロビリジルを、置換基を有することもあるオーサブロビリジルを、置換基を有することもあるオーサブロビリジルを、置換基を有することもあるオーサブロビリジルを、置換基を有することもあるオーサブロビリジルをでして、

置換基としては、水酸基、アルキル基、ヒドロキシアルキル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、ホルミル基、アルキルスルホニル基、置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノ基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノスルホニル基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキル基、酸素原子、トリフルオロメチル基、ハロゲン原子、水酸基、アミノ基、アルコキシル基、アルキル基、シアノ基、ニトロ基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニル基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノスルホニル基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノスルホニル基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノスルホニル基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノス

3個有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基、およびハロゲン原子、水酸基、アミノ基、アルコキシル基、アルキル基、シアノ基、ニトロ基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノカルボニル基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノスルホニル基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキル基およびトリフルオロメチル基からなる群より選ばれる置換基を1個~3個有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基が好ましい。

<基Q2 について>

基 Q^2 は単結合、酸素原子、硫黄原子、直鎖状もしくは分枝状の炭素数 $1\sim6$ のアルキレン基、直鎖状もしくは分枝状の炭素数 $2\sim6$ のアルケニレン基、直鎖状もしくは分枝状の炭素数 $2\sim6$ のアルキニレン基、

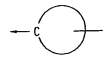
基-N(R1)-CO-

(基中、R¹ は水素原子またはアルキル基を意味する。)、

基-N(R²)-(CH₂)m-

(基中、 R^2 は水素原子またはアルキル基を意味し、mは $0 \sim 6$ の整数を意味する。)、または

基



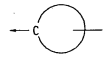
(この基は、置換基を有することもある2価の飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基、置換基を有することもある2価の飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基、または置換基を有することもある2価の飽和もしくは不飽和の2環性の縮合環基を意味する。←Cはこの基の炭素原子がQ'と結合することを

示す。)を意味する。

基Q² において、直鎖状もしくは分枝状の炭素数 1 ~ 6 のアルキレン基としては、例えば、メチレン基、エチレン基、トリメチレン基、プロピレン基、テトラメチレン基、ブチレン基、ペンタメチレン基、ヘキサメチレン基等を挙げることができる。

直鎖状もしくは分枝状の炭素数2~6のアルケニレン基としては、例えば、ビニレン基、プロペニレン基、ブテニレン基およびペンテニレン基等を挙げることができる。なお、二重結合の位置は特に限定されるものではない。

直鎖状もしくは分枝状の炭素数2~6のアルキニレン基としては、プロピニレン基、プチニレン基、ペンチニレン基、ヘキシニレン基等を挙げることができる。 ・基



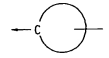
は、置換基を有することもある2価の飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基、置換基を有することもある2価の飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基、または置換基を有することもある2価の飽和もしくは不飽和の2環性の縮合環基を意味し、←Cはこの基の炭素原子とQ」との結合を示すものであり、例えば、チオフェン、フラン、ピラン、ピロール、ピロリジン、ピロリン、イミダゾール、イミダゾリン、イミダゾリジン、ピラゾール、ピラゾリジン、チアゾール、オキサゾール、オキサチオラン、ベンゼン、ピリジン、ピペリジン、ピッジン、モルホリン、チオモルホリン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、トリアジン、テトラジン、チアジアジン、ジチアジン、シクロペンタン、シクロペンタジエン、シクロペキサン、シクロペキセン、シクロペキサジエン等から誘導される2価の基等を挙げることができ、これらは置換基を有す

ることもある。置換基としては、先の群(4)で挙げたものと同様のものを挙げることができる。

基-N (R^1) -CO-および基<math>-N (R^2) - (CH_2) $_m$ -における R^1 および R^2 のアルキル基としては、直鎖状、分枝状、もしくは環状の炭素数 $1\sim 6$ のアルキル基を意味し、例えば、メチル基、エチル基、イソプロピル基、シクロプロピル基等を挙げることができる。基-N (R^1) -CO-としては、基<math>+N (R^1) -CO-(+1 にの基の窒素原子と Q^1 との結合を示す。)が好ましく、また基-N (R^2) - (CH_2) $_m$ -としては、

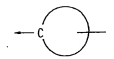
基 \leftarrow N(R²) - (CH₂) $_{m}$ - (\leftarrow はこの基の窒素原子とQ¹との結合を示す。) が好ましい。

本発明においては、Q²としては、単結合、カルボニル基、基



で示されるものが好ましく、

基



で示される基の中でも、ベンゼン、ピリミジン、テトラヒドロピリミジン、ピラジン、ピリダジン、トリアジン、テトラジン、イミダゾール、イミダゾリン、チアゾール、チアゾリン、フラン、チオフェン、ピロール、オキサゾール、オキサゾリン、チアジアゾール、シクロペンタン、シクロペンテン、シクロヘキサン、シクロヘキセンから誘導される 2 価の基が好ましい。

<基Q3 について>

アルキル基、アルコキシル基、アルコキシアルキル基、ヒドロキシアルキル基、 ヒドロキシアルキルオキシ基、ヒドロキシアルキルカルボニル基、ヒドロキシア ルキルスルホニル基、ホルミルアルキル基、ホルミルアルキルカルボニル基、ホ ルミルアルキルスルホニル基、アルキルカルボニル基、アルキルスルホニル基、 アルキルカルボニルアルキル基、アルキルスルホニルアルキル基、カルボキシア ルキル基、カルボキシアルキルカルボニル基、カルボキシアルキルスルホニル基、 カルボキシアルキルカルボニルアルキル基、カルボキシアルキルスルホニルアル キル基、アルコキシカルボニル基、アルコキシカルボニルアルキル基、アルコキ シカルボニルアルキルカルボニル基、アルコキシカルボニルアルキルスルホニル 基、置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノ基、アミノ基部分に置換 基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキル基、アミノ基部分に置換 基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキルオキシ基、アミノ基部分 に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキルカルボニル基、ア ミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキルカルボ ニルオキシ基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミ ノカルボニル基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるア ミノカルボニルアルキル基およびアミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有す ることもあるアミノカルボニルアルキルオキシ基は、先に基Q^の項のR 15にお いて説明したものと同様のものを意味する。

アルコキシアルキルオキシ基は、先に説明したアルコキシアルキル基と酸素原子とで構成する基を意味し、例えば、メトキシメチルオキシ基、メトキシエチルオキシ基、エトキシメチルオキシ基等を挙げることができる。

カルボキシアルキルオキシ基とは、上述のカルボキシアルキル基と酸素原子と

で構成する基を意味し、例えば、カルボキシメトキシル基、カルボキシエトキシ ル基等を挙げることができる。

アルコキシカルボニルアルキルオキシ基とは、先に説明したアルコキシカルボニルアルキル基と酸素原子とで構成する基を意味し、例えば、メトキシカルボニルエチル基、エトキシカルボニルエチル基等を挙げることができる。

アミノ基部分に置換基を1個有することもあるアルキルスルホニルアミノカルボニルアルキル基とは、上述のアルキルスルホニル基と置換基を1個有することもあるイミノ基とカルボニル基と直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数1~6のアルキレン基とで構成される基を意味し、例えば、メチルスルホニルアミノカルボニルメチル基等を挙げることができる。

アミノ基部分に置換基を1個有することもあるアリールスルホニルアミノカルボニルアルキル基とは、アリール基とスルホニル基と置換基を1個有することもあるイミノ基とカルボニル基と直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数1~6のアルキレン基とで構成される基を意味し、例えば、フェニルスルホニルアミノカルボニルメチル基等を挙げることができる。

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノスルホニル アルキル基とは、置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノ基とスルホ ニル基と直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数1~6のアルキレン基とで構成さ れる基を意味する。例えば、アミノスルホニルメチル基等を挙げることができる。

シアノアルキル基とは、シアノ基と直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数1~6のアルキレン基とで構成される基を意味する。

アルキルカルボニルオキシアルキル基とは、上述のアルキルカルボニル基と酸素原子と直鎖状、分枝状もしくは環状の炭素数 1 ~ 6 のアルキレン基とで構成される基を意味する。例えば、メチルカルボニルオキシエチル基等を挙げることができる。

アミノ基部分に置換基を1個有することもあるアルコキシアルキルアミノカル

ボニルアルキル基とは、上述のアルコキシアルキル基と置換基を1個有すること もあるイミノ基とカルボニル基とで構成される基を意味し、例えば、エトキシメ チルアミノカルボニルメチル基等を挙げることができる。

基A'-B'-において、A'は置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基または置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基を意味するが、ここで、飽和もしくは不飽和の5~6員の環状炭化水素基としては、例えば、シクロペンチル基、シクロペンテニル基、シクロペンタジエニル基、シクロヘキシル基、シクロヘキセニル基、シクロヘキサジエニル基およびフェニル基等を挙げることができる。なお、シクロペンテニル基のように複数の構造異性がある場合は、それらはすべて含まれる。

飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基は、少なくとも1個の異原子を含む環式基であり、異原子としては酸素原子、窒素原子および硫黄原子等を挙げることができる。飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基としては、例えば、フリル基、ピロリル基、チエニル基、ピラブリル基、イミダブリル基、ピラブリニル基、オキサブリル基、オキサブリニル基、チアブリニル基、チアブリニル基、チアブリニル基、サンニル基、ピロリジニル基、ピーリジニル基、ピーリジニル基、ピーリジニル基、ピーリジニル基、ピーリジニル基、ピーリジニル基、ピーリジニル基、ピーリジニル基、ピーリジニル基、チアジアジニル基、チオモルホリニル基、テトラブリル基、トリアブリル基およびトリアジニル基等を挙げることができる。なお、ピラニル基のように複数の構造異性がある場合は、それらはすべて含まれる。

 B^1 は単結合、カルボニル基、アルキレン基、カルボニルアルキル基、 $-O-C_1\sim C_6$ アルキレン基、 $-COO-C_1\sim C_6$ アルキレン基、基-NHCO-stに基 $-NHCO-C_1\sim C_6$ アルキレン基を意味する。

基A¹-B¹-としては、例えば、以下のような基等を挙げることができる。置 換基を有することもある飽和または不飽和の5~6員の環状炭化水素基、

置換基を有することもある飽和または不飽和の5~6員の複素環式基とカルボニル基とで構成する基、および

置換基を有することもある飽和または不飽和の5~6員の環状炭化水素基とアルキレン基とで構成する基。

また、R³ およびR⁴、R⁵ およびR⁶、R⁷ およびR⁸、R¹⁰およびR¹¹は 環を構成する炭素原子とともに一緒になって置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~7員の環状炭化水素基または置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~7員の複素環式基を意味するが、ここで、飽和もしくは不飽和の5~7員の環状炭化水素基としては、例えば、シクロペンチル基、シクロペンチル基、シクロペンチル基、シクロペンチンル基、シクロペンチンル基、シクロペンチンル基、シクロペンチンル基、シクロペキセニル基、シクロペキサジエニル基およびフェニル基等を挙げることができる。なお、シクロペンテニル基のように複数の構造異性がある場合は、それらはすべて含まれる。

飽和もしくは不飽和の5~7員の複素環式基は、少なくとも1個の異原子を含む環式基であり、異原子としては酸素原子、窒素原子および硫黄原子等を挙げることができる。飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基としては、例えば、フリル基、ピロリル基、チエニル基、ピラブリル基、イミダブリル基、ピラブリニル基、オキサブリル基、オキサブリニル基、チアブリル基、チアブリニル基、ナヤブリニル基、ピラブリル基、ピラブリル基、ピラブリル基、ピリジル基、ピリグニル基、ピロリジニル基、ピロリジニル基、ピージニル基、ピージニル基、ピロリジニル基、ピージニル基、ピージニル基、オキサジニル基、オキサジニル基、テトラブリル基、チアジニル基、チアジアジニル基、チオモルホリニル基、テトラブリル基、トリアブリル基およびトリアジニル基等を挙げることができる。なお、ピラニル基のように複数の構造異性がある場合は、それらはすべて含まれる。

Q³における置換基としてのR°およびR¹²における

アルキル基、ヒドロキシアルキル基、アルコキシル基、ヒドロキシアルキルカル ボニル基、ヒドロキシアルキルスルホニル基、アルコキシアルキル基、アルコキ

シアルキルカルボニル基、アルコキシアルキルスルホニル基、ホルミルアルキル 基、ホルミルアルキルカルボニル基、ホルミルアルキルスルホニル基、アルキル カルボニル基、アルキルスルホニル基、アルキルカルボニルアルキル基、アルキ ルスルホニルアルキル基、カルボキシアルキルカルボニル基、カルボキシアルキ ルスルホニル基、カルボキシアルキルカルボニルアルキル基、カルボキシアルキ ルスルホニルアルキル基、アルコキシカルボニル基、アルコキシカルボニルアル キル基、アルコキシカルボニルアルキルカルボニル基、アルコキシカルボニルア ルキルスルホニル基、置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノ基、ア ミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキル基、ア ミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキルオキシ 基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキル カルボニル基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミ ノアルキルオキシカルボニル基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有す ることもあるアミノカルボニル基、アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有 することもあるアミノカルボニルアルキル基およびアミノ基部分に置換基を1個 もしくは2個有することもあるアミノカルボニルオキシアルキル基は、先に基 Q^{*} の項において説明したものと同様のものを意味する。

基 A^2-B^2 ーにおいて、 A^2 は置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の $5\sim6$ 員の環状炭化水素基または置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の $5\sim6$ 員の環素環式基を意味するが、ここで、飽和もしくは不飽和の $5\sim6$ 員の環状炭化水素基としては、例えば、シクロペンチル基、シクロペンテニル基、シクロペンタジエニル基、シクロヘキシル基、シクロヘキセニル基、シクロヘキサジエニル基およびフェニル基等を挙げることができる。なお、シクロペンテニル基のように複数の構造異性がある場合は、それらはすべて含まれる。

飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基は、少なくとも1個の異原子を含む環式基であり、異原子としては酸素原子、窒素原子および硫黄原子等を挙げる

ことができる。飽和もしくは不飽和の5~6員の複素環式基としては、例えば、フリル基、ピロリル基、チエニル基、ピラゾリル基、イミダゾリル基、ピラゾリニル基、オキサゾリル基、オキサゾリニル基、チアゾリニル基、チアゾリニル基、ピリジル基、ピリダジニル基、ピロリジニル基、ピペラジニル基、ピペリジニル基、オキサジアジニル基、モルホリニル基、チアジアジニル基、チアジアジニル基、チオモルホリニル基、テトラゾリル基、トリアゾリル基およびトリアジニル基等を挙げることができる。なお、ピラニル基のように複数の構造異性がある場合は、それらはすべて含まれる。

 B^2 は単結合、カルボニル基、アルキレン基、カルボニルアルキル基、 $-O-C_1\sim C_6$ アルキレン基、 $-COO-C_1\sim C_6$ アルキレン基、基-NHCO-または基 $-NHCO-C_1\sim C_6$ アルキレン基を意味する。

 $\mathbb{Z}^2 - \mathbb{B}^2 - \mathbb{E}^2$ としては、例えば、以下のような基等を挙げることができる。 置換基を有することもある飽和または不飽和の $5\sim6$ 員の複素環式基、

置換基を有することもある飽和または不飽和の5~6員の環状炭化水素基とカルボニル基とで構成する基、および

置換基を有することもある飽和または不飽和の5~6員の複素環式基とアルキレン基とで構成する基等。

また、R⁹ およびR⁷、R⁹ およびR⁸、R¹²およびR¹⁰、R¹²およびR¹¹は、環を構成する炭素原子とR⁹ またはR¹²が結合する窒素原子とともに、置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~7員の複素環式基を意味するが、ここで、飽和もしくは不飽和の5~7員の複素環式基は、少なくとも1個の窒素原子を含む環式基であり、さらに異原子を含んでもよい。異原子としては酸素原子、窒素原子および硫黄原子等を挙げることができる。飽和もしくは不飽和の5~6 員の複素環式基としては、例えば、フリル基、ピロリル基、チエニル基、ピラゾリル基、イミダゾリル基、ピラゾリニル基、オキサゾリル基、オキサゾリニル基、

チアゾリル基、チアゾリニル基、オキサトリアゾリル基、チアジアゾリル基、フラザニル基、ピラニル基、ピリジル基、ピリダジニル基、ピロリジニル基、ピペラジニル基、ピペリジニル基、オキサジアジニル基、モルホリニル基、チアジニル基、チアジアジニル基、チオモルホリニル基、トリアゾリル基およびトリアジニル基等を挙げることができる。なお、ピラニル基のように複数の構造異性がある場合は、それらはすべて含まれる。

本発明において、Q³ は以下の基

(これらの基中、R 3 、R 4 、R 5 、R 6 、R 7 、R 8 、R 9 、R 10 、R 11 、R 12 、a、b、c、d、e、f、g、hおよび i は前記に同じ。)を意味するが、中でも、Q 3 としては、基

[基中、R³、R⁴、a、bおよびcは前記に同じ。] が好ましく、 R³ およびR⁴ はそれぞれ独立して、 水素原子、 ヒドロキシアルキル基、

シアノアルキル基、

カルボキシル基

カルボキシアルキル基、

アルコキシカルボニル基、

アルコキシカルボニルアルキル基、

カルボキシアルキルアミノカルボニル基、

カルボキシアルキルアミノカルボニルアルキル基、

アルコキシカルボニルアルキルアミノカルボニル基、

アルコキシカルボニルアルキルアミノカルボニルアミノ基、

カルバモイル基、

モノアルキルカルバモイル基、

ジアルキルカルバモイル基、

カルバモイルアルキル基、

モノアルキルカルバモイルアルキル基、

ジアルキルカルバモイルアルキル基、

モルホリニルカルボニル基、

モルホリニルカルボニルアルキル基、

テトラゾリルアミノカルボニル基、

テトラゾリルアミノカルボニルアルキル基、

テトラゾリルアルキル基、

テトラゾリルアルキルアミノカルボニル基、

テトラブリルアルキルアミノカルボニルアルキル基、

アミノ基部分に置換基を1個もしくは2個有することもあるアミノアルキル基、

アルキルアミノスルホニルアルキル基、

オキソピロリジニルアルキル基、

オキソピペリジニルアルキル基、または

オキソオキサゾリジニルアルキル基を意味し、

aが0を意味し、bが0を意味し、cが2を意味するものがさらに好ましい。 <基 T^1 について>

T」はカルボニル基、

基-CH(R¹³)-

(R¹³は水素原子、アルキル基、ヒドロキシアルキル基、アルコキシアルキル基、カルボキシアルキル基、アルコキシカルボニルアルキル基、アリール基、アラルキル基、ヘテロアリール基、ヘテロアリールアルキル基またはアミノ基部分に置換基を有することもあるアミノアルキル基を意味する。)または

基-C (=NOR¹⁴) -または基-C (=N-NHR¹⁴') -

(R¹⁴およびR¹⁴) はそれぞれ独立して水素原子、アルキル基、カルボキシアルキル基、アルコキシカルボニル基、アリール基、アラルキル基、ヘテロアリール基、ヘテロアリールを表示ない。)を意味する。)を意味する。

ここで、R¹³およびR¹⁴におけるアルキル基、カルボキシアルキル基、アルコキシカルボニル基、アリール基、アラルキル基、ヘテロアリール基、ヘテロアリールアルキル基、アミノ基部分に置換基を有することもあるアミノアルキル基は、基Q⁴において説明したものと同様のものを意味する。本発明においては、T¹として、カルボニル基が好ましい。

本発明のスルホニル誘導体には、不斉炭素原子に由来する光学異性体あるいは 立体異性体が存在することもあるが、これらの光学異性体、立体異性体及びこれ らの混合物のいずれも本発明に含まれる。

本発明のスルホニル誘導体の塩としては、医薬的に許容し得る塩であれば特に 限定されないが、具体的には、塩酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩、燐酸塩、 硝酸塩および硫酸塩等の鉱酸塩類、安息香酸塩、メタンスルホン酸塩、2-ヒド

ロキシエタンスルホン酸塩およびp-トルエンスルホン酸塩等の有機スルホン酸塩類、並びに酢酸塩、プロパン酸塩、シュウ酸塩、マロン酸塩、コハク酸塩、グルタル酸塩、アジピン酸塩、酒石酸塩、マレイン酸塩、リンゴ酸塩およびマンデル酸塩等の有機カルボン酸塩類等を挙げることができる。また、溶媒和物としては、医薬的に許容し得るものであれば特に限定されないが、具体的には、水和物、エタノール和物等を挙げることができる。

以下に、本発明のスルホニル誘導体における好ましい化合物の例を挙げる。

1 - [(5 - クロロインドール - 2 - イル) スルホニル] - 4 - [[5 - [2 - [(N, N - ジメチル) アミノ] エチル] - 4 - メチルチアゾール - 2 - イル] カルボニル] ピペラジン

1-[(5-2-1-1)] スルホニル] -4-[[5-[2-1]] [(N, N-ジメチル) アミノ] エチル] チアゾールー2ーイル] カルボニル] ピペラジン

1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -4-[[5-[3-

[(N, N-ジメチル) アミノ] プロピル] -4-メチルチアゾール-2-イル] カルボニル] ピペラジン

1-[(6-クロロベンゾ [b] チエン-2-イル) スルホニル] -4-[[5-[2-[(N, N-ジメチル) アミノ] エチル] -4-メチルチアゾール-2-イル] カルボニル] ピペラジン

 $1 - [(6 - \rho \Box \Box \wedge) \gamma [b] + \pi \gamma - 2 - \gamma \lambda)$ スルホニル] $-4 - [[5 - [3 - [(N, N -) \gamma + \gamma \lambda)] \gamma \Box \Box \lambda] + \gamma \gamma - \gamma \lambda - 2 - \gamma \lambda]$ カルボニル] ピペラジン

1-[(6-)200+79+2-2-10) スルホニル] -4-[[5-[(1-)4+10] -4-[[5-[(1-)4+

1-[(6-0)ロロナフタレン-2-イル)スルホニル] -4-[[5-(1-メチルピロリジン-3-イル)チアゾール-2-イル] カルボニル] ピペラジン 1-[[5-(1-b)ルボニル] -4-[(6-0) ロロナフタレン-2-イル)スルホニル] ピペラジン

1-[[5-(1-カルバモイルピロリジン-3-イル)チアゾール-2-イ

[n] カルボニル] [-4-[(6-2) ロロナフタレン[-2-(N-3) カルバモイル] ピペラジン

 $1 - [[5 - [(1 - \pi n n n + \pi n + \pi$

レン-2-イル)スルホニル]-2-[(N-メチル)カルバモイル]ピペラジ

ン

1-[(6-2-1)] スルホニル] -4-[[5-(ピリジン-4-4)] カルボニル] ピペラジン

4-[2-[4-[6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニル] チアゾール-5-イル] ピリジン <math>N-オキシド1-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] -4-[[5-(ピリジン-3-イル) チアゾール-2-イル] カルボニル] ピペラジン

3-[2-[4-[(6-2)-7-2]-7-2]-7-2] ピペラ 3-[2-[4-[(6-2)-7-2]-7-2]-7-2] カルボニル] チアゾール-5-7ル] ピリジン N-7+2ド 1-[(6-2)-7-2] フルホニル] -4-[[5-(-7-2)-7-2] カルボニル] -4-[5-(-7-2)-7-2]

2-[2-[4-[(6-200+794)-2-4)] スルホニル] ピペラジン-1-4ル] カルボニル] チアゾール-5-4ル] ピリジン $N-\pi$ キシド1-[(5-200+7) スルホニル] -4-[[5-[(1-3+1)]] サアゾール-2-4ル] カルボニル] ピペラジン

 $4 - [(5 - \rho \Box \Box A) + (-1) -$

 $1 - [(5 - \rho \Box \Box A) \dot F - A - 2 - A A)$ スルホニル $] - 4 - [[5 - (1 - \gamma F) \dot B]$ スルボニル $] \dot B$ スチルピロリジン- 3 - A A ($[5 - (1 - \gamma F) \dot B]$) チアゾール- 2 - A A ($[5 - (1 - \gamma F) \dot B]$) チアゾール- 2 - A A ($[5 - (1 - \gamma F) \dot B]$) カルボニル $] - 4 - [(5 - (1 - \gamma F) \dot B]$ ラジン

1 - [[5 - (1 - アセトイミドイルピロリジン-3 - イル) チアゾールー2 - イル] カルボニル] - 4 - [(5 - クロロインドールー2 - イル) スルホニル] ピペラジン

1-[[5-(1-カルバモイルピロリジン-3-イル)チアゾール-2-イ

[n] カルボニル] -4-[(5-2) ロロインドール-2-4 ルプ スルホニル] -4-[(N-3) カルバモイル] ピペラジン

1-[[5-[(1-n)(1-n)(1-n)(1-n)]]-4-(1-n)(1-n)(1-n)(1-n)-4-(1-n)(1-n)(1-n)(1-n)-1-[(1-n)(1-n)(1-n)(1-n)]-1-[(1-n)(1-n)(1-n)(1-n)(1-n)]-1-[(1-n)(1-n)(1-n)(1-n)(1-n)(1-n)]

ン

2-[2-[4-[(5-2001-2)*-1.0-2-4]*] ピペラジン-1-4ル] カルボニル] チアゾール-5-4ル] ピリジン N-3+2ド 1-[(6-2001-2)*] [b] チエン-2-4ル) スルホニル] -4-[5-[(1-3+1)*] カルボニル] チアゾール-2-4ル] カルボニル] ピペラジン

 $1 - [(6 - \rho \Box \Box \wedge) ' [b]$ チェン $-2 - (-1 - \lambda)$ スルホニル $] - 4 - [[5 - [(1 - \lambda) + \lambda) + \lambda]$ $- 2 - (-1 - \lambda)$ カルボニル] $- 2 - (-1 - \lambda)$ $+ (-1 - \lambda)$ + (

 $4 - [(6 - \rho u u \wedge v)'][b]$ チエン- 2 - (1 - v + v) スルホニル] - 2 - [(N - v + v)] カルバモイル] $- 1 - [[5 - [(1 - v + v)] \wedge v)]$ - 4 - (1 - v + v) カルボニル] ナアゾール- 2 - (1 - v) カルボニル] ピペラジン

1-[(6-クロロベンゾ [b] チエン-2-イル) スルホニル] - 4-[[5-(ピロリジン-3-イル) チアゾール-2-イル] カルボニル] ピペラジン
 1-[(6-クロロベンゾ [b] チエン-2-イル) スルホニル] - 4-[[5-(1-メチルピロリジン-3-イル) チアゾール-2-イル] カルボニル] ピペラジン

 $1 - [[5 - (1 - \pi n) + \pi n] + \pi n] + \pi n - 2 - 4 - [(6 - \pi n) + \pi n] + \pi n - 2 - 4 - [(6 - \pi n) + \pi n] + \pi n - 2 - 4 - n]$

1-[5-(1-アセトイミドイルピロリジン-3-イル)チアゾール-2-イル]カルボニル]-4-[(6-クロロベンゾ [b] チエン-2-イル)スルホニル]ピペラジン

 $1 - [[5 - (1 - \pi)n/(4 - \pi)] + \pi - (1 - \pi) + \pi - (1 - \pi)$

1-[(6-クロロベンゾ [b] チエン-2-イル) スルホニル] -4-[[5
 -[(1, 2, 5, 6-テトラヒドロビリジン) -4-イル] チアゾール-2-イル] カルボニル] ピペラジン

 $4 - [(6 - \rho \Box \Box \Delta) \gamma][b]$ チェン $-2 - (1 - \lambda)$ スルホニル] $-2 - [(N - \lambda) \gamma]$ カルバモイル] $-1 - [[5 - [(1, 2, 5, 6 - \gamma) \gamma] \gamma]$ リジン) $-4 - (1 - \lambda)$ チアゾール $-2 - (1 - \lambda)$ カルボニル] ピペラジン

4-[(6-2000ベンゾ[b] チェン-2-7ル) スルホニル] -2-[(N-4+1) カルバモイル] -1-[[5-[(1-4+1) カルバモイル] -1-[5-[(1-4+1) カルボニル] ピペラトラヒドロピリジン) -4-7ル] チアゾール-2-7ル] カルボニル] ピペラジン

 $1 - [5 - (1 - \pi n) + (1 - \pi$

-4-7ル] チアゾール-2-7ル] カルボニル] -4-[(6-9)ロロベンゾ [b] チエン-2-7ル) スルホニル] -2-[(N-7) カルバモイル] ピペラジン

1-[[5-[(1-rv+h7ミドイル-1, 2, 5, 6-rhラヒドロピリジン)-4-7ル] チアゾール-2-7ル] カルボニル] -4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-7ル) スルホニル] -2-[(N-メチル) カルバモイル] ピペラジン

1-[(6-0000ベンゾ[b] チェン-2-1) スルホニル] -4-[[5-1] (ピリジン-4-1) チアゾール-2-1] カルボニル] ピペラジン 4-[2-[[4-[(6-000ベンゾ[b] チェン-2-1) スルホニル] ピペラジン-1-1 カルボニル] チアゾール-5-1 ピリジン <math>N-オキシド

1-[(6-クロロベンゾ [b] チエン-2-イル) スルホニル] -4-[[5-(ピリジン-2-イル) チアゾール-2-イル] カルボニル] ピペラジン2-[2-[[4-[(6-クロロベンゾ [b] チエン-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニル] チアゾール-5-イル] ピリジン N-オキシド

1-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] -4-[[1, 2-ジ ヒドロ-2-オキソー6-(ピリジン-4-イル) ピリジン-3-イル] カルボ ニル] ピペラジン

1-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -4-[[1,

2-ジヒドロ-2-オキソ-6-(ピリジン-4-イル)ピリジン-3-イル] カルボニル] ピペラジン

1 - [(6 - 2 - 2 - 4 - 4 - 4)] [b] [f] [

 $1-[(6-2\pi \pi + 72\pi + 72$

1-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -4-[[3-(ピリジン-4-イル) -1, 2, 4-トリアジン-6-イル] カルボニル] ピペラジン

1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -4-[[3-(ピリジン-4-イル)-1, 2, 4-トリアジン-6-イル] カルボニル] ピペラジン

1-[(6-0)ロロナフタレンー2ーイル)スルホニル]-4-[[6-()]ジンー4-()イーイル]-11, 22, 4-()1, 23ーイル]1, 24ードリアジンー[3-()3ーイル]1 カルボニル[]2 ピペラジン

1-[(6-2000 %) (b] チエン-2-4 %) スルホニル]-4-[[6-200 %) -(ピリジン<math>-4-4 %) -1 、2 、4-1 %) -3-4 %] カルボニル] ピペラジン

1-[(5-)000インドールー2ーイル)スルホニル]-4-[[6-(ピリジン-4-)]-1000 カルボニル]2000 ピペラジンー4ーイル)]100 - 100 パラジン

4-[3-[4-[(6-200+720+2-4-4)]] スルホニル] ピペラジン-1-4ル] カルボニル] -1, 2-3ヒドロ-2-3キソピリジン-6-4ル] ピリジン N-3キンド

4-[3-[4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニル] <math>-1, 2-ジヒドロ-2-オキソピリジン-6-イル] ピリジン <math>N-オキシド

4-[3-[4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニル] -1, 2-ジヒドロ-2-オキソピリジン-6-イル] ピリジン <math>N-オキシド

 $4 - [6 - [4 - [(6 - \rho \Box \Box + \Box \phi \Box) Z - A - D]]]$ ピペラ 2 - 1 - A - D カルボニル ピリダジン- 3 - A - D ピリジン - 1 - A - D - 1 - A - D - 1 - A - 1

4-[6-[[4-[(6-クロロベンゾ [b] チエン-2-イル) スルホ

[-1, 2, 4-1] カルボニル[-1, 2, 4-1] アジン[-3, 4] ピリジン [-1, 2, 4]

4-[6-[4-[(5-2001) 2-1)] ピペラ 2-1-4 カルボニル] ー1, 2, 4-1 アジンー 3-4 ピリジン 1-4

4-[3-[4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニル] -1, 2, 4-トリアジン-6-イル] ピリジン <math>N-オキシド

4-[3-[4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニル] <math>-1, 2, 4-トリアジン-6-イル] ピリジン <math>N-オキシド

 $1 - [(6 - \rho \Box \Box + \Box P \cup D - 2 - A \cup D)]$ スルホニル] $-4 - [[5 - (2 - \gamma + \beta \cup D)]$ スルボニル] ピペラジン $1 - [(6 - \rho \Box \Box A \cup D)]$ [b] チエン $-2 - A \cup D$ スルホニル] $-4 - [[5 - (2 - \gamma + \beta \cup D)]]$ カルボニル] ピペラジン

ペラジン

1 − [(6 − クロロベンゾ [b] チエンー2 − イル) スルホニル] − 4 − [[5− (2 − ヒドロキシメチルピリジンー4 − イル) ピリミジンー2 − イル] カルボニル] ピペラジン

1-[(5-0)00インドールー2ーイル)スルホニル] -4-[[5-(2-1)] ヒドロキシメチルピリジンー4-17ル)ピリミジンー2-17ル] カルボニル] ピペラジン

 $1 - [(6 - \rho \Box \Box \wedge) \gamma [b] + \chi - 2 - (2 - \eta) \chi + \chi - ($

1-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] -4-[[5-(3-

メチルピリジンー 4 ーイル)ピリミジンー 2 ーイル〕カルボニル]ピペラジン 1 ー $\{(6$ ークロロベンプ [b] チエンー 2 ーイル)スルホニル]ー 4 ー $\{[5$ ー (3 ーメチルピリジンー 4 ーイル)ピリミジンー 2 ーイル〕カルボニル]ピペラジン

4-[2-[4-[(6-200+794) -2-4]] ピペラ 32-1-4 カルボニル] ピリミジン5-4ル] -2-4 チルピリジン 1-4 トンド

4- [2- [[4- [(6-クロロベンゾ [b] チエン-2-イル) スルホニ

n] ピペラジン-1-4n] カルボニル] ピリミジン-5-4n] -2-3+2ピリジン N-3+2ド

4-[2-[4-[(5-2001 - 2-4)] スルホニル] ピペラジン-1-4ル] カルボニル] ピリミジン-5-4ル] -2-ヒドロキシメチルピリジン N-オキシド

4-[2-[4-[(6-200+720+720+74)]] スルホニル] ピペラジン-1-4ル] カルボニル] ピリミジン-5-4ル] -2, 6-3メチルピリジン N-3

4-[2-[4-[(6-クロロベンゾ [b] チエン-2-イル) スルホニル] ピペラジン-<math>1-イル] カルボニル] ピリミジン-5-イル] -2, 6-ジメチルピリジン <math>N-オキシド

4-[2-[4-[(5-2001) x - 1 - 1 - 1]] ピペラジン-1-4ル] カルボニル] ピリミジン-5-4ル] -2, 6-3メチルピリジン N-3キシド

4-[2-[4-[6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニル] ピリミジン-5-イル] -2、<math>3-ジメチルピリジン N-オキシド

4 - [2 - [[4 - [(6 - 0 - 0 - 0 - 1 - 2 - 4 - 1)]]] 2 - 1 - 4 - 1 3 - 1 - 1 4 - 1 - 1 4 - 1 - 1 4 - 1 - 1 4 - 1 - 1 4 - 1 - 1 4 - 1 - 1 4 - 1 - 1 4 - 1 - 1 4 - 1 - 1 4 - 1 - 1 4 - 1 - 1 4 - 1 - 1 4 - 1 - 1 4 - 1 - 1 4 - 1 - 1 4 - 1 4 - 1 - 1 4

ジン N-オキシド

4 - [2 - [4 - (6 - 000 - 00

1-[(6-0)000ベンゾ [b] チエン-2-イル)スルホニル] -4-[[5,6-ジヒドロ-2-(ピリジン-4-イル)オキサジン-5-イル] カルボニル] ピペラジン

シー8 - [4 - (ピリジン-4 -4n) ベンゾイル] -3, 8 -ジアザビシクロ[3.2.1] オクタン

4-[4-[[3-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル]-6, 7-ジヒドロキシ-3, 8-ジアザビシクロ[3.2.1] オクタン]-8-イル] カルボニル] フェニル] ピリジン <math>N-オキシド

 $3-[(5-\rho \Box \Box A) \nabla B - [(5-\rho \Box \Box A) \nabla B - [(5-\rho \Box \Box A) \nabla B - [(5-\rho \Box \Box A) \nabla B - (B) \nabla$

4-[4-[[3-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] - 6, 7-ジヒドロキシ-3, 8-ジアザビシクロ[3, 2, 1] オクタン] - 8-イル] カルボニル] フェニル] ピリジン <math>N-オキシド

3-[(6-)22227] [b] チェン-2-イル) スルホニル] -6, 7-ジヒドロキシ-8-[4-(ピリジン-4-イル) ベンゾイル] -3, 8-ジアザビシクロ[3, 2, 1] オクタン

4-[4-[[3-[(6-)000 へい] [b] チェンー2- (1) スルホニル] -6, 7-ジヒドロキシー3, 8-ジアザビシクロ[3, 2, 1] オクタン] -8-(1) カルボニル] フェニル] ピリジン <math>N- オキシド

3 - [(6-2)00 - (6-2)0 - (6

4 - [5 - [3 - [(6 - 9 - 1 - 1 - 2 - 4 - 1)] - 6, 7]ージヒドロキシー3、8ージアザビシクロ[3.2.1]オクタンー8ーイル] カルボニルピリミジン-2-イル] ピリジン N-オキシド 3-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -6, 7-ジヒドロキ シー8-[[5-(ピリジン-4-イル)ピリミジン-2-イル]カルボニル] -3,8-ジアザビシクロ[3.2.1]オクタン 4-[5-[3-[(5-20014ンドール-2-4ル) スルホニル] - 6, 7- ジヒドロキシ-3、8-ジアザビシクロ[3.2.1]オクタン-8-イル] カルボニルピリミジン-2-イル] ピリジン N-オキシド 3-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -6, 7-ジヒドロキ シー8-[[2-(ピリジン-4-イル)ピリミジン-5-イル]カルボニル] - 3, 8 - ジアザビシクロ [3, 2, 1] オクタン 4-[2-[3-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] - 6, 7- ジヒドロキシー3, 8-ジアザビシクロ[3.2.1]オクタン-8-イル] カルボニルピリミジン-5-イル] ピリジン N-オキシド 3-[(6-2000ベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -6, 7-ジヒドロキシー8-[[5-(ピリジン-4-イル)ピリミジン-2-イル]カル ボニル] -3, 8-ジアザビシクロ[3.2.1] オクタン 4-[5-[3-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル]-6, 7-ジヒドロキシ-3, 8-ジアザビシクロ[3, 2, 1]オクタン-8 ーイル] カルボニルピリミジンー2ーイル] ピリジン Nーオキシド 3-[(6-2000ベンソ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -6, 7-ジヒドロキシー8-[[2-(ピリジン-4-イル)ピリミジン-5-イル]カル

4-[2-[3-[(.6-)000ベンゾ[b]] チエン-2-イル) スルホニル] -6, 7-ジヒドロキシ-3, 8-ジアザビシクロ[3, 2, 1] オクタン-8

ボニル] - 3, 8 - ジアザビシクロ[3.2.1] オクタン

- イル] カルボニルピリミジン- 5 - イル] ピリジン N-オキシド シー8-[[5-(ピリジン-4-イル)ピラジン-2-イル]カルボニル]-3. 8 - ジアザビシクロ[3.2.1] オクタン - ジヒドロキシー3, 8 - ジアザビシクロ[3.2.1] オクタンー8 - イル] カルボニルピラジン-2-イル] ピリジン N-オキシド 3-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-6,7-ジヒドロキ シー8-[[5-(ピリジン-4-イル)ピラジン-2-イル]カルボニル]ー 3, 8-ジアザビシクロ[3.2.1]オクタン 4 - [5 - [3 - [(5 - クロロインドールー2 - イル) スルホニル] - 6, 7-ジヒドロキシー3、8-ジアザビシクロ[3.2.1]オクタン-8-イル] カルボニルピラジンー2ーイル] ピリジン N-オキシド 3-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] - 6, 7-ジヒドロキシー8-[[5-(ピリジン-4-イル)ピラジン-2-イル]カルボ ニル] -3, 8-ジアザビシクロ[3, 2, 1]オクタン 4- [5- [3- [(6-クロロベンブ [b] チエン-2-イル) スルホニル] - 6, 7-ジヒドロキシ-3, 8-ジアザビシクロ[3.2.1]オクタン-8 -イル] カルボニルピラジン-2-イル] ピリジン N-オキシド シー8-[[6-(ピリジン-4-イル)ピリダジン-3-イル]カルボニル] - 3, 8 - ジアザビシクロ[3, 2, 1] オクタン 4 - [6 - [3 - [(6 - 9 - 1 - 1 - 2 - 4 - 1)] - 6, 7]

シー8-[[6-(ピリジン-4-イル)ピリダジン-3-イル]カルボニル] -3,8-ジアザビシクロ[3.2.1]オクタン 4-[6-[3-[(5-クロロインドールー2-イル) スルホニル] - 6, 7ージヒドロキシー3、8ージアザビシクロ[3.2.1]オクタンー8ーイル] カルボニルピリダジン-3-イル] ピリジン N-オキシド 3-[(6-2) - (6-2) -ヒドロキシー8-[[6-(ピリジンー4-イル)ピリダジンー3-イル]カル ボニル] -3, 8-ジアザビシクロ[3.2.1] オクタン 4- [6-[3-[(6-クロロベンゾ [b] チエン-2-イル) スルホニル] -6, 7-ジヒドロキシ-3, 8-ジアザビシクロ[3.2.1]オクタン-8 ーイル]カルボニルピリダジンー3ーイル]ピリジン Nーオキシド 3-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] -6, 7-ジヒドロキ シー8-[[6-(ピリジン-4-イル)-1, 2, 4-トリアジン-3-イ ル] カルボニル] -3, 8-ジアザビシクロ[3.2.1] オクタン 4-[3-[3-[3-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] - 6, 7-ジヒドロキシー3, 8-ジアザビシクロ[3, 2, 1]オクタン-8-イル] カルボニルー1, 2, 4ートリアジンー6ーイル] ピリジン Nーオキシド 3-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] -6, 7-ジヒドロキ シー8- [[3-(ピリジン-4-イル)-1, 2, 4ートリアジンー6ーイ ル] カルボニル] - 3, 8-ジアザビシクロ[3.2.1] オクタン 4 - [6 - [3 - [(6 - クロロナフタレン - 2 - イル) スルホニル] - 6. 7- ジヒドロキシ-3,8-ジアザビシクロ[3.2.1]オクタン-8-イル] カルボニルー 1 , 2 , 4 - トリアジン - 3 - イル] ピリジン N - オキシド 3-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -6, 7-ジヒドロキ シー8-[[6-(ピリジンー4-イル)-1, 2, 4ートリアジンー3ーイ ル] カルボニル] - 3、8 - ジアザビシクロ[3.2.1] オクタン

4-[3-[3-[3-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] - 6, 7- ジヒドロキシー3, 8 - ジアザビシクロ[3, 2, 1] オクタンー8 - イル] カルボニルー1, 2, 4-トリアジンー6-イル] ピリジン Nーオキシド 3-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -6, 7-ジヒドロキ シー8-[[3-(ピリジン-4-イル)-1, 2, 4-トリアジン-6-イ ル] カルボニル] - 3、8 - ジアザビシクロ[3.2.1] オクタン 4-[6-[3-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] - 6, 7- ジヒドロキシー3、8 - ジアザビシクロ[3.2.1] オクタンー8 - イル] カルボニルー1, 2, 4-トリアジン-3-イル] ピリジン Nーオキシド 3-[(6-クロロベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-6,7-ジヒドロキシー8-[[6-(ピリジン-4-イル)-1, 2, 4-トリアジン-3-イル] カルボニル] -3, 8-ジアザビシクロ[3.2.1] オクタン 4 - [3 - [3 - [(6 - クロロベンゾ[b] チエンー 2 - イル) スルホニル]- 6, 7 - ジヒドロキシ - 3, 8 - ジアザビシクロ[3.2.1] オクタン - 8 -イル] カルボニル-1, 2, 4-トリアジン-6-イル] ピリジン N-オキ シド

3-[(6-2)ロロベンゾ [b] チエン-2-イル)スルホニル] -6、7ージ ヒドロキシ-8-[[3-(ピリジン-4-イル)-1、2、4ートリアジン-6-イル] カルボニル] -3、8ージアザビシクロ[3、2、1] オクタン 4-[6-[3-[(6-2)ロロベンゾ [b] チエン-2-イル)スルホニル] -6、7ージヒドロキシ-3、8ージアザビシクロ[3、2、1] オクタン-8 ーイル] カルボニル-1、2、4ートリアジン-3ーイル] ピリジン Nーオキシド

1-[(6-2)+7+2+7+2+7+1] - 4-[[5-(ピリジン-2-7+7+1)] - 4-[[5-(ピリジン-2-7+7+1)] カルボニル] ピペラジン <math>2-[2-[4-[(6-2)+7+2+7+1]] - 4-[(3-2)+7+1]

ン-1-イル] カルボニルピリミジン-5-イル] ピリジン N-オキシド 1-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル]-4-[[2-(ピリ ジン-2-イル) ピリミジン-5-イル] カルボニル] ピペラジン ン-1-イル] カルボニルピリミジン-2-イル] ピリジン N-オキシド 1-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-4-[[5-(ピリ ジン-2-イル) ピリミジン-2-イル] カルボニル] ピペラジン **2- [2- [4- [(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジ** ン-1-イル] カルボニルピリミジン-5-イル] ピリジン N-オキシド 1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -4-[[2-(ピリ ジン-2-イル) ピリミジン-5-イル] カルボニル] ピペラジン 2-[5-[4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]ピペラジ ン-1-イル] カルボニルピリミジン-2-イル] ピリジン N-オキシド 1-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -4-[[5 - (ピリジン-2-イル) ピリミジン-2-イル] カルボニル] ピペラジン 2-[2-[4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニルピリミジン-5-イル] ピリジン N-オキ シド

 $1 - [(6 - \rho \Box \Box \wedge \vee \vee \vee (b)]$ チェン $- 2 - (A - \psi)$ スルホニル $] - 4 - [[2 - (\Box \psi) \vee - 2 - (A - \psi)]$ ピリミジン $- 5 - (A - \psi)$ カルボニル] ピペラジン $- [5 - \psi]$ カルボニル] ピペラジン $- \psi$ カルボニル] ピペラジン $- \psi$ カルボニルピリミジン $- \psi$ ピリジン $- \psi$ トーオキシド

ン-1-イル] カルボニルピラジン-2-イル] ピリジン N-オキシド 1 − [(5 − クロロインドールー2 − イル)スルホニル] − 4 − [[5 − (ピリ ジン-2-イル) ピラジン-2-イル] カルボニル] ピペラジン 2- [5- [4- [(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジ ンー1-イル] カルボニルピラジン-2-イル] ピリジン N-オキシド 1-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -4-[[5 - (ピリジンー2-イル) ピラジンー2-イル] カルボニル] ピペラジン ピペラジン-1-イル] カルボニルピラジン-2-イル] ピリジン N-オキシ ۲. 1-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] -4-[[6-(ピリ ジン-2-イル) ピリダジン-3-イル] カルボニル] ピペラジン 2-[6-[4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニルピリダジン-3-イル] ピリジン N-オキシド 1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -4-[[6-(ピリ ジン-2-イル) ピリダジン-3-イル] カルボニル] ピペラジン ンー1-イル] カルボニルピリダジン-3-イル] ピリジン N-オキシド 1-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -4-[[6 - (ピリジン-2-イル) ピリダジン-3-イル] カルボニル] ピペラジン 2-[6-[4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニルピリダジン-3-イル] ピリジン N-オキ シド 1-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] -4-[[6-(ピリ ジン-2-イル)-1,2,4-トリアジン-3-イル]カルボニル]ピペラジ

ン

2-[3-[4-[(6-200+794)2-2-4]] ピペラジン-1-4ル] カルボニル1, 2, 4-1+リアジン-6-4ル] ピリジン N-4

2-[6-[4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニル-1、2、4-トリアジン-3-イル] ピリジン N-オキシド

 $1-[(5-2\pi\pi d-1)-1, 2, 4-1]$ スルホニル] -4-[[3-(ピリジン-2-4ル)-1, 2, 4-1] プンー(3-4) カルボニル] ピペラジン

2-[6-[4-[(5-0)]] 2-(5-0) 2-(1-1) 2-(1

1-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -4-[[6-(ピリジン-2-イル) -1, 2, 4-トリアジン-3-イル] カルボニル] ピペラジン

2-[3-[4-[(6-2000ベンゾ[b] チェン-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニルー1, 2, 4-トリアジン-6-イル] ピリ

ジン N-オキシド

1-[(6-クロロベンゾ [b] チエン-2-イル) スルホニル] -4-[[3-(ピリジン-2-イル) -1, 2, 4-トリアジン-6-イル] カルボニル] ピペラジン

2-[6-[4-[(6-2000ベンゾ[b] チェン-2-イル) スルホニル]ピペラジン-1-イル] カルボニル-1, 2, 4-トリアジン-3-イル] ピリジン <math>N-オキシド

1 - [[5 - [6 - (アミノメチル) ピリジン<math>-2 - 4ル] ピリミジン-2 - 4ル] カルボニル] -4 - [(6 - クロロナフタレン<math>-2 - 4ル) スルホニル] ピペラジン

 $2-(r \ge J \lor + \pi) - 6 - [5-[4-[(6-2\pi + \pi) 2 - (2-4\pi + \pi)]]$ $-6-[5-[4-[(6-2\pi + \pi) 2 - \pi]]$ $-6-[2-4\pi]]$ $-6-[4-[(6-2\pi + \pi) 2 - \pi]$ $-1-4\pi$ $-1-4\pi$

1-[[5-[6-(アミノメチル) ピリジン-2-イル] ピリミジン-2-イル] カルボニル] <math>-4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン

1-[[2-[6-(アミノメチル) ピリジン-2-イル] ピリミジン-5-イ

WO 00/09480

ル] カルボニル] - 4 - [(5 - クロロインドール-2 - イル) スルホニル] ピペラジン

1 - [[5 - [6 - (アミノメチル) ピリジン-2-イル] ピリミジン-2-イル] カルボニル] <math>-4 - [(6 - クロロベンゾ [b] チェン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

2-(アミノメチル)-6-[2-[4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニルピリミジン-5-イル] ピリジン <math>N-オキシド

1 - [[2 - [6 - (アミノメチル) ピリジン-2 - イル] ピリミジン-5 - イル] カルボニル] <math>-4 - [(6 - クロロベンゾ [b] チエン-2 - イル) スルホニル] ピペラジン

2-(アミノメチル)-6-[5-[4-[(6-クロロベンゾ[b] チェンー 2-イル) スルホニル] ピペラジン-<math>1-イル] カルボニルピリミジン-2-イル] ピリジン N-オキシド

1-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] -4-[[5-(6-メチルピリジン-2-イル) ピリミジン-2-イル] カルボニル] ピペラジン
2-[2-[4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニルピリミジン-5-イル] -6-メチルピリジン Nーオキシド

オキシド

1 - [(5 - クロロインドール-2 - イル) スルホニル] - 4 - [[5 - (6 - メチルピリジン-2 - イル) ピリミジン-2 - イル] カルボニル] ピペラジン2 - [2 - [4 - [(5 - クロロインドール-2 - イル) スルホニル] ピペラジン-1 - イル] カルボニルピリミジン-5 - イル] - 6 - メチルピリジン Nーオキシド

2-[2-[4-[(6-2000 (2010) (2010 (2010 (2010 (2010 (2010 (2010 (2010 (2010 (2010 (2010 (20

2-[5-[4-[(6-2000 べつ) [b] チェン-2-7ル) スルホニル] ピペラジン-1-7ル] カルボニルピリミジン-2-7ル]-6-メチルピリジン N-オキシド

1 - [(6 - クロロナフタレン-2 - イル) スルホニル] - 4 - [[4 - (4 - メチルピリジン-2 - イル) フェニル] カルボニル] ピペラジン

2- [4- [4- [(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジ

u - 1 - 4u u - 1 - 4u

1-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] -4-[[2-(4-メチルピリジン-2-イル) ピリミジン-5-イル] カルボニル] ピペラジン2-[5-[4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニルピリミジン-2-イル] -4-メチルピリジン N-オキシド

1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -4-[[5-(4-メチルピリジン-2-イル) ピリミジン-2-イル] カルボニル] ピペラジン2-[2-[4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニルピリミジン-5-イル] -4-メチルピリジン Nーオキシド

1-[(5-0)ロロインドールー2ーイル)スルホニル]-4-[[2-(4-1)]メチルピリジンー2ーイル)ピリミジンー5ーイル]カルボニル]ピペラジン 2-[5-[4-[(5-0)ロロインドールー2ーイル)スルホニル]ピペラジンー1-1イル]カルボニルピリミジンー2ーイル]-4-メチルピリジン N-オキシド

2-[2-[4-[(6-)000 べつゾ[b] チェン-2-(4) スルホニル] ピペラジン-1-(4) カルボニルピリミジン-5-(4) -4-(4)

ン N-オキシド

1 - [(6 - クロロベンゾ [b] チエン-2-イル) スルホニル] - 4 - [[2 - (4 - メチルピリジン-2-イル) ピリミジン-5-イル] カルボニル] ピペラジン

 $2 - [5 - [4 - [(6 - \rho \Box \Box \land) \lor][b]$ チエン $- 2 - (1 \land)$ スルホニル] ピペラジン $- 1 - (1 \land)$ カルボニルピリミジン $- 2 - (1 \land)$ ー $4 - (1 \land)$ ン $- (1 \land)$ トーオキシド

1-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] -4-[[5-[6-(ハイドロキシメチル) ピリジン-2-イル] ピリミジン-2-イル] カルボニル] ピペラジン

2-[2-[4-[(6-)000+790)-2-7] スルホニル] ピペラジ 2-[-7] カルボニルピリミジン-5-7ル] -6-(7) パーオキシド

1-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] -4-[[2-[6-(ハイドロキシメチル) ピリジン-2-イル] ピリミジン-5-イル] カルボニル] ピペラジン

1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -4-[[5-[6-(ハイドロキシメチル) ピリジン-2-イル] ピリミジン-2-イル] カルボニル] ピペラジン

2-[2-[4-[(5-0)]] 2-(1-1) 2-(1

1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -4-[[2-[6-

(ハイドロキシメチル) ピリジン-2-イル] ピリミジン-5-イル] カルボニル] ピペラジン

2-[5-[4-[(5-2001-2-7)] - 2-7] スルホニル] ピペラジ 2-[-7] カルボニルピリミジン-2-7ル] -6-(-7) パーオキシド

1-[(6-クロロベンゾ [b] チエン-2-イル) スルホニル] -4-[[2
 -[6-(ハイドロキシメチル) ピリジン-2-イル] ピリミジン-5-イル] カルボニル] ピペラジン

2-[5-[4-[(6-0) - (-1)]] 2-(-1) 2

2-[4-[4-[(5-000 へいズイミダゾール-2-4ル) スルホニル] ピペラジン-1-4ル] カルボニルフェニル] ピリジン N-オキシド

1-[(5-クロロベンズイミダゾール-2-イル) スルホニル] -4-[[5

2-[2-[4-[(6-2000 へ) ズイミダゾールー2-4 ル) スルホニル] ピペラジンー1-4ル] カルボニルピリミジンー5-4ル] ピリジン N-3キシド

2-[5-[4-[(6-2000ベンズイミダゾールー2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニルピリミジン-2-イル] ピリジン N-オキ シド

 $1-[(5-\rho \Box \Box \wedge \nabla X + 2 \forall Y - D - 2 - AD) \ ZD + DD - (U \cup DD - 2 - AD) \ U - DD - 2 - AD] \ DD - AD - AD] \ DD - AD - AD] \ DD - AD - AD - AD] \ DD - AD] \$

WO 00/09480

2-[5-[4-[(6-2000ベンズイミダゾール-2-4ル) スルホニル] ピペラジン-1-4ル] カルボニルピラジン-2-4ル] ピリジン N-3+2ド

 $1-[(5-2\alpha\alpha\lambda)(x)] - 4-[[6-2\alpha\alpha\lambda)(x)] - 4-[6-2\alpha\alpha\lambda)(x) - 4-[6-2\alpha\alpha\lambda$

2-[6-[4-[(6-000ペンズイミダゾールー2-1ル) スルホニル] ピペラジンー<math>1-1ル カルボニルピリダジンー3-1ル ピリジン N-1キシド

1 - [(5 - 2 - 2 - 4 - 1)] - 4 - [[6 - (ピリジン - 2 - 4 - 1)] - 1, 2, 4 - 1 - 1] カルボニル [- 4 - 1] カルボニル [- 4 - 1]

2 - [3 - [4 - [(5 - 9 - 9 - 4 - 1)]] 2 - [3 - [4 - [(5 - 9 - 4 - 1)]] 2 - 4 - 1 - 4 - 1 2 - 1 2

2-[3-[4-[(6-2000 へ) ズイミダゾール-2-4ル) スルホニル] ピペラジン-1-4ル] カルボニル-1, 2, 4-1トリアジン-6-4ル] ピリジン N-3

! - [(5-クロロベンズイミダゾール-2-イル) スルホニル] - 4 - [[3

2-[6-[4-[(5-2000ベンズイミダゾール-2-4ル) スルホニル] ピペラジン-1-4ル] カルボニル-1, 2, 4-トリアジン<math>-3-4ル] ピリジン N-3+2ド

1-[[4-[6-(アミノメチル) ピリジン-2-イル] フェニル] カルボニル] -4-[(5-クロロベンズイミダゾール-2-イル) スルホニル] ピペラジン

1 - [[4 - [6 - (アミノメチル) ピリジン-2 - イル] フェニル] カルボニル] - 4 - [(6 - クロロベンズイミダゾール-2 - イル) スルホニル] ピペラジン

 $2-(r \ge J \ne F \mu) - 6 - [4 - [4 - [(5 - 2 - 2 - 4 \mu) \times F \mu] + 6 - [4 - [4 - [(5 - 2 - 2 - 4 \mu) \times F \mu] + 6 - 4 \mu] + 6 - 4 \mu] + 6 - 4 \mu$ $2 - 4 \mu$ $2 - 4 \mu$ 3μ 4μ

 $2-(r \in J \times f \times h) - 6 - [4 - [4 - [(6 - 2 - 2 - 4 \times h) \times f \times h]] = (6 - 2 - 4 \times h) \times f \times h$ $2 - 4 \times h$ $2 - 4 \times h$ $3 \times h$ $4 \times h$

1-[[5-[6-(アミノメチル) ピリジン-2-イル] ピリミジン-2-イル] カルボニル] <math>-4-[(5-クロロベンズイミダゾール-2-イル) スルホニル] ピペラジン

1-[[5-[6-(アミノメチル) ピリジン-2-イル] ピリミジン-2-イル] カルボニル] <math>-4-[(6-クロロベンズイミダゾール-2-イル) スルホニル] ピペラジン

 $2-(r \in J \neq f \in N)$ $-6-[2-[4-[(5-0) = f \in N]]$ $-6-[2-[4-[4-[(5-0) = f \in N]]]$ $-6-[2-[4-[4-[(5-0) = f \in N]]]$ $-6-[2-[4-[4-[(5-0) = f \in N]]]$ -6-[2-[4-[4-[4-[4]]]] -6-[4-[4-[4-[4]]]] -6-[4-[4-[4-[4]]]] -6-[4-[4-[4-[4]]]] -6-[4-[4-[4-[4]]]] -6-[4-[4-[4-[4]]]] -6-[4-[4-[4-[4]]]] -6-[4-[4-[4-[4]]]] -6-[4-[4-[4-[4]]]] -6-[4-[4-[4-[4]]]] -6-[4-[4-[4-[4]]]] -6-[4-[4-[4-[4]]] -6-[4-[4-[4]]] -6-[4-[4-[4]]] -6-[4-[4-[4]]] -6-[4-[4-[4]]] -6-[4-[4-[4]]] -6-[4-[4-[4]]] -6-[4-[4-[4]]] -6-[4-[4-[4]]] -6-[4-[4-[4]]] -6-[4-[4-[4]]] -6-[4-[4-[4]]] -6-[4-[4-[4]]] -6-[4-[4-[4]]] -6-[4-[4-[4]]] -6-[4-[4-[4]]] -6-[4-[4-[4]]] -6-[4-[4-[4]]] -6-[4-[4-[4]]] -6-[4-[4-[4]]]

1-[[2-[6-(アミノメチル) ピリジン-2-イル] ピリミジン-5-イル] カルボニル] -4-[(5-クロロベンズイミダゾール-2-イル) スルホニル] ピペラジン

1 - [[2 - [6 - (アミノメチル) ピリジン-2 - イル] ピリミジン-5 - イル] カルボニル] <math>-4 - [(6 - クロロベンズイミダゾール-2 - イル) スルホニル] ピペラジン

 $2-(r \in J \lor f \lor h) - 6-[5-[4-[(5-2 \neg h) \neg h] \neg h] \neg h$ $2-(r \in J \lor f \lor h) \neg h$ $2-(r \in J \lor f \lor h) \neg h$ $2-(r \in J \lor f \lor h) \neg h$ $2-(r \in J \lor f \lor h) \neg h$ $2-(r \in J \lor f \lor h)$ $2-(r \in J \lor h)$

1-[(5-2)000ベンズイミダゾールー2ーイル)スルホニル] -4-[[40-(6-3)4ルピリジンー2ーイル)フェニル] カルボニル] ピペラジン 1-[(6-2)20ロベンズイミダゾールー2ーイル)スルホニル] -4-[[40-(6-3)4ルピリジンー2ーイル)フェニル] カルボニル] ピペラジン

2- [4- [4- [(5-クロロベンズイミダゾール-2-イル) スルホニル]

ピペラジンー1-イル] カルボニルフェニル] - 6-メチルピリジン N-オキシド

2-[4-[4-[(6-)000 べンズイミダゾールー2-14ル) スルホニル] ピペラジンー[-1-14] カルボニルフェニル[-6-メチルピリジン [N-オキシド

1 − [(6 − クロロベンズイミダゾール−2 − イル) スルホニル] −4 − [[5− (6 − メチルピリジン−2 − イル) ピリミジン−2 − イル] カルボニル] ピペ・ラジン

2-[2-[4-[(6-2000ペンズイミダゾール-2-4ル) スルホニル] ピペラジン-1-4ル] カルボニルピリミジン-5-4ル] -6-4チルピリジン N-4キシド

1-[(5-)000ベンズイミダゾール-2-イル)スルホニル] -4-[[2-(6-メチルピリジン-2-イル)ピリミジン-5-イル] カルボニル] ピペラジン

2-[5-[4-[(6-)000ペンズイミダゾール-2-(7) スルホニル] ピペラジン-1-(7) カルボニルピリミジン-2-(7) -6-(7) メチルピリジン N-(7)

2-[4-[4-[4-[(6-000ベンズイミダゾール-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニルフェニル]-4-メチルピリジン N-オキシド

1-[(5-クロロベンズイミダゾール-2-イル)スルホニル]-4-[[5-(4-メチルピリジン-2-イル)ピリミジン-2-イル]カルボニル]ピペラジン

1-[(5-クロロベンズイミダゾール-2-イル)スルホニル]-4-[[2

- (4-シメチルピリジン-2-イル) ピリミジン-5-イル] カルボニル] ピペラジン

1-[(6-クロロベンズイミダゾール-2-イル)スルホニル]-4-[[2-(4-シメチルピリジン-2-イル)ピリミジン-5-イル]カルボニル]ピペラジン

1- [(5-クロロベンズイミダゾール-2-イル) スルホニル] -4- [[5- [6- (ハイドロキシメチル) ピリジン-2-イル] ピリミジン-2-イル] カルボニル] ピペラジン

WO 00/09480

2-[2-[4-[(5-2000 へ) ズイミダゾール - 2-4 ル) スルホニル] ピペラジン -1-4ル] カルボニルピリミジン -5-4ル]-6-(ハイドロキシメチル) ピリジン <math>N-3

2-[2-[4-[(6-2000 へ) ズイミダゾールー2-1 ル) スルホニル] ピペラジンー1-1 カルボニルピリミジンー5-1 1-6-(ハイドロキシメチル)ピリジン N- オキシド

1-[(6-クロロベンズイミダゾール-2-イル) スルホニル] -4-[[2-[6-(ハイドロキシメチル) ピリジン-2-イル] ピリミジン-5-イル]カルボニル] ピペラジン

2-[5-[4-[(5-2000 へ) ズイミダゾールー2-イル) スルホニル] ピペラジンー1-イル] カルボニルピリミジンー2-イル]-6-(ハイドロキシメチル) ピリジン <math>N-オキシド

2-[5-[4-[(6-2000 へ) ズイミダゾールー2-7 ル) スルホニル] ピペラジン-1-7ル] カルボニルピリミジン-2-7ル] -6-(ハイドロキシメチル) ピリジン <math>N-3

1 - [(5 - クロロベンズイミダゾールー2 - イル) スルホニル] - 4 - [[4- (ピリジン-4 - イル) フェニル] カルボニル] ピペラジン

4-[4-[4-[4-[(5-クロロベンズイミダゾール-2-イル) スルホニル]

4-[5-[4-[(6-2000 へ) ズイミダゾールー2-1 ル) スルホニル] ピペラジンー1-1 カルボニルピリミジン-2-1 ピリジン N-1 シド

1-[(6-)000ベンズイミダゾールー2ーイル)スルホニル] -4-[[6 -()1 ヴン-4 -4 -11, 22, 4 -5 リアジン-3 -4 -7 ルボニル] ピペラジン

4-[3-[4-[(5-2000 へ) ズイミダゾール-2-7 ル) スルホニル] ピペラジン-1-7 ル] カルボニル-1, 2, 4-トリアジン-6-7 ル] ピリジン <math>N-3

4 - [6 - [4 - [(5 - 2 - 2 - 4 - 1)]] + (5 - 2 - 4 - 1)] + (5 - 2 - 4 - 1) + (

1 - [[4 - [2 - (アミノメチル) ピリジン-4 - イル] フェニル] カルボニル] -4 - [(5 - クロロベンズイミダゾール-2 - イル) スルホニル] ピペラジン

1-[[4-[2-(アミノメチル) ピリジン-4-イル] フェニル] カルボニル] <math>-4-[(6-)ロロベンズイミダゾール-2-イル) スルホニル] ピペラジン

Nーオキシド

1 - [[5 - [2 - (アミノメチル) ピリジン-4 - 4 ル] ピリミジン-2 - 4 ル] カルボニル] -4 - [(5 - クロロベンズイミダゾール-2 - 4 ル) スルホニル] ピペラジン

1-[[5-[2-(アミノメチル)]] ピリジン-4-(7-1) ピリミジン-2-(7-1) カルボニル] -4-[(6-(7-1))] ピペラジン

 $2-(r \leq 1 \leq r \leq n) - 4-[2-[4-[(5-0)] + (2-1)] + (2-1) + (2-1$

 $1-[[2-[2-(r \in J \neq h)]]]$ ピリジン-4-(h)] ピリミジン-5-(h) カルボニル $]-4-[(5-(p \in h))]$ スルホニル] ピペラジン

1-[[2-[2-(アミノメチル) ピリジン-4-イル] ピリミジン-5-イル] カルボニル] <math>-4-[(6-クロロベンズイミダゾール-2-イル) スルホニル] ピペラジン

 $(2-(r \in J \lor f \lor h)) - 4 - [5 - [4 - [(5 - 2 \neg h) \lor h]] + (5 - 2 \neg h) \lor h + (5 - 2$

1-[(5-クロロベンズイミダゾール-2-イル)スルホニル]-4-[[4

1-[(5-クロロベンズイミダゾール-2-イル) スルホニル] -4-[[2-(2-メチルピリジン-4-イル) ピリミジン-5-イル] カルボニル] ピペラジン

ラジン

1-[(5-クロロベンズイミダゾール-2-イル) スルホニル] -4-[[5-[2-(ハイドロキシメチル) ピリジン-4-イル] ピリミジン-2-イル] カルボニル] ピペラジン

1-[(6-クロロベンズイミダゾール-2-イル) スルホニル] -4-[[5-(ハイドロキシメチル) ピリジン-4-イル] ピリミジン-2-イル]カルボニル] ピペラジン

4-[2-[4-[(5-クロロベンズイミダゾール-2-イル) スルホニル]

1 - [(5 - クロロベンズイミダゾール - 2 - イル) スルホニル] - 4 - [[2 - (ハイドロキシメチル) ピリジン - 4 - イル] ピリミジン - 5 - イル] カルボニル] ピペラジン

1-[(6-クロロベンズイミダゾール-2-イル) スルホニル] -4-[[2
 -[2-(ハイドロキシメチル) ピリジン-4-イル] ピリミジン-5-イル]
 カルボニル] ピペラジン

1 - [(5 - クロロイソインドリン-2 - イル)スルホニル] - 4 - [4 - (ピリジン-4 - イル)ベンゾイル]ピペラジン

4 - [4 - [4 - [(5 - 2 - 2 - 4 - 2 - 4 - 1)]] パラジン-1 - 4 カルボニル] フェニル] ピリジン N - 4 + 2 + 6

1-[(5-クロロイソインドリン-2-イル)スルホニル]-4-[4-(2-メチルピリジン-4-イル)ベンゾイル]ピペラジン

1 - [(5 - クロロー2 - イソインドリノン-2 - イル) スルホニル] - 4 -[4 - (2 - メチルピリジン-4 - イル) ベンゾイル] ピペラジン

1-[(1, 2, 3, 4- F h b + F h

1-[(5-クロロー3-ヒドロキシインドル-2-イル)]-4-[4-(2-メチルピリジン-4-イル) ベンゾイル] ピペラジン

1-[(5-クロロ-3-メトキシインドル-2-イル) スルホニル]-4-[4-(ピリジン-4-イル) ベンゾイル] ピペラジン

4 - [4 - [4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5 + 5)]] 2 - 4 - [4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)]] 2 - 4 - [4 - [(4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)]]] 2 - 4 - [4 - [(4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)]]] 2 - 4 - [4 - [(4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)]]] 2 - 4 - [4 - [(4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)]]] 2 - 4 - [4 - [(4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)]]] 2 - 4 - [4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)]] 2 - 4 - [4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)]] 2 - 4 - [4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)]] 2 - 4 - [4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)]] 2 - 4 - [4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)]] 2 - 4 - [4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)]] 2 - 4 - [4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)]] 2 - 4 - [4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)]] 2 - 4 - [4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)]] 2 - 4 - [4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)]] 2 - 4 - [4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)]] 2 - 4 - [4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)]] 2 - 4 - [4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)]] 2 - 4 - [4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)]] 2 - 4 - [4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)]] 2 - 4 - [4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)]] 2 - 4 - [4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)]] 2 - 4 - [4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)]] 2 - 4 - [4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)]] 2 - 4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)] 2 - 4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)] 2 - 4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)] 2 - 4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)] 2 - 4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)] 2 - 4 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)] 2 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)] 2 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)] 2 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)] 2 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)] 2 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)] 2 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)] 2 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)] 2 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)] 2 - [(5 - 200 - 3 - E + 5)] 2 - [(5 - 200 - 2 - E + 5)] 2 - [(5 - 200 - 2 - E + 5)] 2 - [(5 - 200 - 2 - E + 5)] 2 - [(5 - 200 - 2 - E + 5)] 2 - [(5 - 200 - 2 - E + 5)] 2 - [(5 - 200 - 2 - E + 5)] 2 - [(5 - 200 - 2 - E + 5)]

ーオキシド

1-[(1-アセチル-5-クロロインドル-2-イル)スルホニル]-4-[4-(ピリジン-4-イル)ベンゾイル]ピペラジン

 $4 - [4 - [4 - [(1 - rv+h - 5 - \rho uu - 1) + (1 - rv+h - 5 - \rho uu - 1) + (1 - rv+h - 1) + (1 - rv+h - 1) + (1 - rv+h - 5 - \rho uu - 1) + (1 - rv+h - 5 - \rho uu - 1) + (1 - rv+h -$

 $4 - [4 - [4 - [(1 - r + r + n - 5 - \rho + n - 1 - 2 - 4 - n)]]$ スルホニル] $[4 - [4 - [(1 - r + r + n - 5 - \rho + n - 1 - 2 - 4 + n]]]$ スルホニル] $[4 - [4 - [(1 - r + r + n - 5 - \rho + n - 1 - 2 - 4 + n]]]$ スルホール] $[4 - [4 - [(1 - r + r + n - 5 - \rho + n - 1 - 2 - 4 + n]]]$ スルホール] $[4 - [4 - [(1 - r + r + n - 5 - \rho + n - 1 - 2 - 4 + n]]]]$ スルホール] $[4 - [4 - [(1 - r + r + n - 5 - \rho + n - 1 - 2 - 4 + n]]]]$ スルホール] $[4 - [4 - [(1 - r + r + n - 5 - \rho + n - 1 - 2 - 4 + n]]]]]$

1-[(5-クロロ-1-ホルミルインドル-2-イル) スルホニル] -4-

[4-(ピリジン-4-イル)ベンゾイル]ピペラジン

4-[4-[4-[(5-200-1-x)]] パーター 2-4 (3-200-1-x) スルホニル 2-4 (3-200-1-4) カルボニル 2-4 (3-200-1-4) 2-4 (3-200-1-4) 2-4 (3-200-1-4) 3-4 (3-200-1-4) 3-4 (3-200-1-4) 3-4 (3-200-1-4) 3-4

 $4 - [4 - [(4 - [(5 - 200 - 1 - \pi n) \times n + 2 - 4 - 1] \times n + 2 - 4 - 1]$ 2 - 4 - 1 - 4 - 1 2 - 4 - 1 - 1 2 - 4 - 1 - 1 2 - 4 - 1 - 1 2 - 4 - 1 2 - 4 - 1 2 - 4 - 1 2 - 4 - 1 3 - 1 - 1 4 -

4-[2-[4-[(5-2001) 1 - 2001] 1 - 2

1-[(5-20017) - (2-10) - (2-

4-[2-[4-[(5-クロロイソインドリン-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニル] ピリミジン-<math>5-イル] ピリジン N-オキシド

1-[(5-クロロ-2-イソインドリノン-2-イル) スルホニル] -4

- [[5-(2-メチルピリジン-4-イル) ピリミジン-2-イル] カルボキシ] ピペラジン

4-[2-[4-[(5-200-3-100-3-1000-2-400]]] スルホニル] 1-1000-3-10000-3-1000-3-1000-3-1000-3-1000-3-1000-3-1000-3-1000-3-1000-3-1000-3-1000-3-1000-3-1000-3-1000-3-1000-3-1000-3-1000-3-1000-3-1000-

 $4-[2-[4-[(5-200-3-E)^2+5-4)]$ スルホニル] e^{-1} e^{-1}

4-[2-[4-[(5-200-3-x++247)]] ピリミジン-5-4ル) スルホニル] ピペラジン-1-4ル] カルボニル] ピリミジン-5-4ル] ピリジン N-3+2ド

1-[(3-rセトキシ-5-クロロインドル-2-イル) スルホニル] -4-[[5-(ピリジン-4-イル) ピリミジン-2-イル] カルボキシ] ピペラジン

4- [2- [[4- [(3-アセトキシ-5-クロロインドル-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニル] ピリミジン-5-イル] ピリジン N-オキシド

1-[(3-アセトキシ-5-クロロインドル-2-イル)]-4-[[5-(2-メチルピリジン-4-イル)ピリミジン-2-イル]カルボキシ]ピペラジン

4-[2-[4-[(3-rセトキシ-5-クロロインドル-2-イル) スルホニル] ピペラジン-<math>1-イル] カルボニル] ピリミジン-5-イル] -2-メチルピリジン N-オキシド

1-[(5-クロロ-3-ヒドロキシメチルインドル-2-イル) スルホニル]
-4-[[5-(ピリジン-4-イル) ピリミジン-2-イル] カルボキシ] ピペラジン

1-[(5-クロロー3-ヒドロキシメチルインドルー2-イル)]-4-[5-(2-メチルピリジンー4-イル)ピリミジンー2-イル]カルボキシ]ピペラジン

4-[2-[4-[(5-200-3-x++2)x+2)x+2) スルホニル] ピペラジン-1-4ル] カルボニル] ピリミジン-5-4ル] -2 -x+1ピリジン N-x+2ド

ン

1 - [(5 - クロロー1 - ホルミルインドルー2 - イル)スルホニル] - 4 -[[5 - (ピリジン - 4 - イル)ピリミジン - 2 - イル]カルボキシ]ピペラジン

 $4 - [2 - [[4 - [(5 - 2 - 1 - \pi n)]] + (5 - 2 - 1 - \pi n)]]$ $2 - \pi n$ $2 - \pi n$ 2 -

- 2. 6-EZ [$(EU\pi)-4-4U$) カルボニルメチル] -4-[(6-2UU)-4UU) ロロナフタレン-2-4U) スルホニル] -1-[5-(UU)-4-4U) ピリミジン-2-4U] ピペラジン
- 2, 6-ビス (ヒドロキシエチル) 4- [(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] -1- [5-(ピリジン-4-イル) ピリミジン-2-イル] ピペラジン
- 2. 6-ビス [(N-メチルカルバモイル)メチル]-4-[(4-クロロー 2-ヒドロキシスチリル)スルホニル]-1-[5-(ピリジン-4-イル)ピリミジン-2-イル]ピペラジン
- 2, 6-ビス [(N, N-ジメチルカルバモイル) メチル]-4- [(4-クロロ-2-ヒドロキシスチリル) スルホニル]-1- [5- (ピリジン-4-イル) ピリミジン-2-イル] ピペラジン
- 2, 6-ビス [(モルホリン-4-イル) カルボニルメチル] -4- [(4-クロロ-2-ヒドロキンスチリル) スルホニル] -1- [5- (ピリジン-4-イル) ピリミジン-2-イル] ピペラジン
- 2, 6-ビス(ヒドロキシエチル)-4-[(4-クロロー2-ヒドロキシスチリル)スルホニル]-1-[5-(ピリジン-4-イル)ピリミジンー2ーイル]ピペラジン
- 2, 6-ビス [(N-メチルカルバモイル) メチル]-4- [(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-1- [5-(ピリジン-4-イル) ピリミジン-2-イル] ピペラジン
- 2, $6-\forall$ ス [(N, N-ジメチルカルバモイル) メチル] -4- [(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -1- [5-(ピリジン-4-イル) ピリミジン-2-イル] ピペラジン

- 2, 6-ビス(ヒドロキシエチル)-4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-1-[5-(ピリジン-4-イル)ピリミジン-2-イル]ピペラジン
- 2、6-ビス[(N, N-ジメチルカルバモイル)メチル]-4-[(6-クロロベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-1-[5-(ピリジン-4-イル)ピリミジン-2-イル]ピペラジン
- 2, 6ービス [(モルホリンー4ーイル) カルボニルメチル] ー4ー [(6ークロロベンゾ [b] チエンー2ーイル) スルホニル] ー1ー [5ー(ピリジンー4ーイル) ピリミジンー2ーイル] ピペラジン
- $4-[5-[2,6-{\rm EZ}(カルバモイルメチル)-4-(6-クロロナフタ$ <math>-2-4 -2 -2 -4 -2 -4 -2 -2 -4 -2
- 4-[5-[2,6-EZ[(N,N-ジメチルカルバモイル)メチル]-4-(6-クロロナフタレン-2-イルスルホニル) ピペラジン-1-イル] カル

ボニル] ピリミジン-2-イル] ピリジン N-オキシド

4- [5- [[2, 6-ビス [(モルホリン-4-イル)カルボニルメチル]-

 $4-[5-[2,6-{\rm E}Z,({\rm E}F{\rm D}+{\rm D}X+{\rm E}N)-4-(6-{\rm D}{\rm D}{\rm D}+{\rm D}{\rm D}{\rm E}N)]$ $-2-{\rm E}N-{\rm E}N-{\rm E}N$ $-2-{\rm E}N-{\rm E}N$ $-2-{\rm E}N-{\rm E}N$

4-[5-[4-[(4-クロロー2-ヒドロキシスチリル) スルホニル] ピペラジンー<math>1-イル] カルボニル] ピリミジンー2-イル] ピリジン N-オキシド

4-[5-[2,6-ビス(カルバモイルメチル)-4-[(4-クロロ-2-ビャロキシスチリル) スルホニル] ピペラジン<math>-1-イル] カルボニル] ピリミジン-2-イル] ピリジン N-オキシド

 $4 - [5 - [[2, 6 - \forall Z [(N - \forall F \mu D \mu N + \forall H)] - 4 - [(4 - D - 2 - \forall F \mu D + \forall Z + \forall H)] Z \mu + 2 \mu$

 $4-[5-[2,6-{\rm i} Z [({\rm E} {\it N} {\rm t} {\it I}) {\it V}-4-{\it I} {\it N})$ カルボニルメチル] $-4-[(4-{\it I} {\it V} {\it$

4-[5-[2, 6-ビス (ヒドロキシエチル) - 4-[(4-クロロ-2-ヒドロキシスチリル) スルホニル] ピペラジン-<math>1-イル] カルボニル] ピリミジン-2-イル] ピリジン N-オキシド

4- [5- [[2, 6-ビス (カルバモイルメチル) -4- (5-クロロインド

ールー2ーイルスルホニル) ピペラジン-1-イル] カルボニル] ピリミジン-2-イル] ピリジン N-オキシド

 $4-[5-[2,6-{\rm E}Z](N-{\rm y}+{\rm h}D{\rm h}N{\rm E}T{\rm h}){\rm y}+{\rm h}]-4-(5-{\rm p}D{\rm p}T{\rm h}-2-{\rm h}D{\rm h}T{\rm h}){\rm e}^{\rm h}D{\rm h}T{\rm h}-1-{\rm h}D{\rm h}T{\rm h}$

 $4-[5-[2,6-{\rm i} Z](N,N-{\rm i} y+n) n N-{\rm i} y+n N-{\rm i} N-{\rm i} y+n N-{\rm i} N-{\rm i}$

4-[5-[2,6-EZ[(モルホリン-4-7)] カルボニルメチル] ー 4-(5-9ロロインドールー2ーイルスルホニル) ピペラジンー1-7ルボニル] ピリミジンー2ーイル] ピリジン N-7

 $4-[5-[2,6-{\rm E}Z({\rm p}N/{\rm E}TN/{\rm E}N)-4-(6-{\rm p}DD/{\rm E}N/{\rm E}N)]$ $-4-(6-{\rm p}DD/{\rm E}N/{\rm E}$

 $4-[5-[2,6-{\rm i} Z [(N-{\it y} + {\it h} {\it$

 $4-[5-[2,6-{\rm E}z](N,N-{\rm E}y+{\rm E}n)+{\rm E}v+{\rm E}n]-4$ $-(6-{\rm E}z)[b]$ $+{\rm E}v-2-{\rm E}v+{\rm E}v+$

4-[5-[2,6-Ez](Eux)-4-4u) カルボニルメチル] -4-(6-2uv) [b] チェンー2ーイルスルホニル) ピペラジンー1ーイル] カルボニル] ピリミジンー2ーイル] ピリジン N-x+2ド

1-[(4-クロロ-2-ヒドロキシスチリル) スルホニル] -4-[5-(2-ヒドロキシメチルーピリジン-4-イル) ピリミジン-2-イル] ピペラジン1-[(4-クロロ-2-ヒドロキシスチリル) スルホニル] -4-[5-(2-ジメチルアミノメチルーピリジン-4-イル) ピリミジン-2-イル] ピペラジン

1-[(4-クロロ-2-ヒドロキシスチリル)スルホニル]-4-[5-(2-カルバモイルピリジン-4-イル)ピリミジン-2-イル]ピペラジン

1-[(4-クロロ-2-ヒドロキシスチリル)スルホニル]-4-[4-(2-ヒドロキシメチルーピリジン-4-イル)ベンゾイル]ピペラジン

1-[(4-クロロ-2-ヒドロキシスチリル) スルホニル] -4-[4-(2 -ジメチルアミノメチルーピリジン-4-イル) ベンゾイル] ピペラジン

1- [(4-クロロ-2-ヒドロキシスチリル) スルホニル] -4- [4-(2-カルバモイルピリジン-4-イル) ベンゾイル] ピペラジン

4-[(6-2)000ナフタレン-2-(3)000 スルホニル] -2-[(N-x+1)000 カルバモイル) メチル] -1-[5-(1)000 プン-4-(1)00 ピリミジン-2-(1)10 ピペラジン

 $4-[(6-2\pi + 1) + 1] + 2-[(1+1) + 2-[(1+1) + 1] + 2-[(1+1) + 2-[(1+1) + 1] + 2-[(1+1) + 2-[(1+1) + 2-[(1+1) + 2-[(1+1) + 2-[(1+1) + 2-[(1+1) + 2-[(1+1) + 2-[(1+1) + 2-[(1+1) + 2-[(1+1) + 2-[(1+1) + 2-[(1+1) + 2-[(1+1) + 2-[(1+1) + 2-[(1+1) + 2-[(1+1) + 2-[(1+1) + 2-[(1+1) + 2-[(1+1) +$

4-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル]-2-ヒドロキシエチ

n-1-[5-(ピリジン-4-7n) ピリミジン-2-7n] ピペラジン 3-[(6-700+700) -2-7n] スルホニル] -7-ヒドロキシ-9 - [4-(ピリジン-4-7n) ベンゾイル] -3, 9-ジアザビシクロ [3.3, 1] ノナン

4 - [4 - [[3 - [(5 - 0 - 0 - 1 - 1 - 2 - 1 - 1)]]] - 7 - E = [3 - [(5 - 0 - 0 - 1 - 1)]] - [3 - 3 - 1]] - E = [3 - [(5 - 0 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 1 - 1)]] - E = [3 - [(5 - 0 - 1)

3-[(6-)22227)[b] チェン-2-71ル)スルホニル] - 7-ヒドロキシ-9-[4-(ピリジン-4-7)(ベンゾイル] - 3, 9-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン

3-[(6-)200+79+2-2-7) スルホニル] -7-1+70+2-9 -[[5-(19)2-4-7] ピリミジン-2-7ル] カルボニル] -3, 9-27 ザビシクロ[3.3.1] ノナン

3-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル]-7-メチルアミノー

9- [4- (ピリジン-4-イル) ベンゾイル] -3, 9-ジアザビシクロ[3. 1] ノナン

4-[4-[[[3-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] -7 -メチルアミノ-3, 9-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン] <math>-9-イル] カルボニル] フェニル] ピリジン N-オキシド

3-[(6-2)000 コープラレン -20 - -21 - -22 - -23 - -23 - -24 - -24 - -26 - -27 -

4-[4-[[3-[(6-200+794)-2-4]]] スルホニル] -7 -ジェチルアミノ-3, 9-ジアザビシクロ[3.3.1] ノナン] <math>-9-4 ル] カルボニル] フェニル] ピリジン N-3+2ド

3. 1] ノナン

4-[4-[[3-[(6-)00+79+2-2-]]] -7 $- \frac{1}{2}$ $- \frac{1}$

3. 1] ノナン

4-[4-[[3-[(6-000+7000+2-70)]]] - 7 $- \pm \nu \pm 1/2 - 3$, $9-9 \pm 1/2 + 1/2 - 3$, $1]/ \pm 1/2 - 9 - 7/2 - 1/2$

3-[(6-200+79+2)-2-4) スルホニル] -7-(4-3+1) ペラジン-1-4 (ピリジン-4-4) ベンゾイル] -3, 9-3アザビシクロ[3. 3. 1] ノナン

4-[4-[[[3-[(6-000+790-2-4n)]]]] スルホニル] -7 -(4-メチルピペラジン-1-4n) -3, 9-ジアザビシクロ[3.3.1]] ノナン] <math>-9-4n] カルボニル] フェニル] ピリジン N-3+2ド 1-[[(6RS)-6-75] -4-[(6-000+790)] カルボニル] スルホニル] ナペラジン

1-[(7-アミノメチルナフタレン-2-イル) カルボニル]-4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

1-[(7-アミノメチルナフタレン-2-イル)メチル]-4-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル]ピペラジン

 $1 - [(6-r \le 1 \lor f \lor f \lor f)] - 2 - 4 - [(6 - f)] - 4 - [(6 - f)]$ クロロナフタレン $-2 - 4 \lor f$ スルホニル] ピペラジン

1-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] -4-[(4-ヒドロ

PCT/JP99/04344

キシキノリン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

- 1-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] -4-[(8-ヒドロキシキノリン-7-イル) カルボニル] ピペラジン
- 1 − [(ベンツィミダゾール−5−イル) カルボニル] −4− [(6−クロロナフタレン−2−イル) スルホニル] ピペラジン
- 1 − [(ベンツイミダゾール−5−イル) カルボニル] −4 − [(6−クロロナフタレン−2−イル) スルホニル] ホモピペラジン

- 1-[(6-2)000ナフタレン-2-4ル)スルホニル] -4-[trans-3-(4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c] ピリジン<math>-2-4ル)プロペノイル]ピペラジン
- 1-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] <math>-4-[3-(4, 5, 5)]
- 6、7-テトラヒドロチエノ [3、2-c] ピリジンー2-イル) プロピル] ピペラジン
- 1-[(6-200+720+2-4)] スルホニル] -4-[N-[(4,
- 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ [3, 2-c] ピリジン-2-イル) メチル] カルバモイル] ピペラジン

1-[(6-)000+7900-2-700) スルホニル]-4-[(4, 5, 6, 7-)000+7000-2-700] プリジン-2-7000 カルボニル] ピペラジン

2-カルボキシー4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル]-1-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ[3, 2-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

 $1-[(6-2\pi \mu + 72\mu + 72$

c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(6-カルバモイルー4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ<math>[5, 4-

c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

2- [[4- [(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジンー |-イル] カルボニル] -6, 6-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチ アゾロ [5, 4-c] ピリジニウム 沃化物

 $2-\pi \nu \nu$ 、モイルー4ー [(6-クロロナフタレンー2ーイル) スルホニル] ー $1-[(6-\chi + \nu - 4, 5, 6, 7-\tau + \tau - 2-\tau \nu)]$ [5, 4-c] ピリジンー2ーイル) カルボニル] ピペラジン

1-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] -4-[[6-(2-

ヒドロキシエチル) -4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ <math>[5, 4-c] ピ リジン-2-7ル] カルボニル] ピペラジン

(3S) - 3 - [(6 - クロロナフタレン - 2 - イル) スルホンアミド] - 1 - [(4, 5, 6, 7 - テトラヒドロチエノ [3, 2 - c] ピリジン - 2 - イル) カルボニル] ピロリジン

(3S) - 1 - [(6 - クロロナフタレン - 2 - イル) スルホニル] - 3 - [[(4, 5, 6, 7 - テトラヒドロチエノ [3, 2 - c] ピリジン - 2 - イル) メチル] アミノ] ピロリジン

(3S) - 3 - [(4, 5, 6, 7 - テトラヒドロチエノ [3, 2 - c] ピリジン-2-イル) カルボニルアミノ] - 1 - [(6 - クロロナフタレン-2 - イル) スルホニル] ピロリジン

6-[4-[6-2000+7902-2-4ル) スルホニル] ピペラジンー1-4ル] カルボニル] -2, 2-3メチルー1, 2, 3, 4-7トラヒドロイソキノリニウム 沃化物

ジン

1-[(5-2)000インドールー2ーイル)スルホニル]-4-[(6-3)000 トルボニル]-4-[(6-3)000 トルボニル]100 ピペラジン

4-[(5-2)000インドールー2ーイル)スルホニル]-2-(N-3)000 ルバモイル)-1-[(6-3)000 チルー4、5、6、7ーテトラヒドロチアゾロ

[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(5-2-2-4-2-4-2-4-4-2-4-4-1)] -2-(N-メチルカ)

ルバモイル) -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ[2,

3-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(5-クロロベンゾ[b] フラン-2-イル) スルホニル]-4-[(6

-メチルー 4, 5, 6, 7ーテトラヒドロチアゾロ [5, 4 - c] ピリジンー <math>2

- イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(6-クロロベンゾ[b] フラン-2-イル) スルホニル] -4-[(6

-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリジンー2

ーイル) カルボニル] ピペラジン

1-[(5-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -4-[(6

ーイル) カルボニル] ピペラジン

1-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -4-[(6

-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2

ーイル) カルボニル] ピペラジン

1 - [(6 - クロロナフタレン - 2 - イル) スルホニル] - 4 - [(5, 6, 7,

8-テトラヒドロ-1, 6-ナフチリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル]-4-[(6-メチル

-5, 6, 7, 8-テトラヒドロー1, 6-ナフチリジン-2-イル) カルボニ

ル] ピペラジン

7-テトラヒドロ-1H-ピロロ[3, 2-c] ピリジン-2-イル) カルボニ

ル] ピペラジン

1-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] -4-[(5-メチル

-4, 5, 6, 7-テトラヒドロ-1H-ピロロ[3, 2-c] ピリジン-2-

イル) カルボニル] ピペラジン

1 − [(6 − クロロナフタレン − 2 − イル) スルホニル] − 4 − [(1 − メチル − 4, 5, 6, 7 − テトラヒドロ − 1 H − ピロロ [3, 2 − c] ピリジン − 2 − イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(6-)000ナフタレン-2-イル)スルホニル]-4-[(6-)メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロフロ [2, 3-c] ピリジン-2-イル)カルボニル] ピペラジン

1-[(6-)200+794) - 2-14) スルホニル]-4-[(3-)200+2-14] キシー6-メチルー4, 5, 6, 7-テトラヒドロフロ[2, 3-c] ピリジン-2-4ル] カルボニル] ピペラジン

1-[(6-0)ロロナフタレンー 2-(1) スルホニル]-4-[(5-) チルー 4 [(5-) チルガニル] ピッジンー 2-(1) カルボニル] ピペラジン

4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -2-(N-メチルカ ルバモイル) -1-[(6,7-ジメチル-4,5,6,7-テトラヒドロチア ゾロ[5,4-c] ビリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

2, 6-ビス (カルバモイルメチル) -4-[(5-クロロインドール-2-イ

ル)スルホニル] -1-[(6,7-ジメチル-4,5,6,7-テトラヒドロチアプロ[5,4-c] ピリジン-2-イル)カルボニル] ピペラジン <math>cis-2,6- ピス (カルバモイルメチル)-4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -1-[(6,7-ジメチル-4,5,6,7-テトラヒドロチアプロ[5,4-c] ピリジン-2-イル)カルボニル] ピペラジン <math>4-[(5-クロロイソインドール-2-イル) スルホニル] -2-(N-メチルカルバモイル) -1-[(6-メチル-4,5,6,7-テトラヒドロチアプロ[5,4-c] ピリジン-2-イル)カルボニル] ピペラジン <math>2-[4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1

2-[4-[(6-200+790)-2-4n)] スルホニル」ピペラジン-1-イル] カルボニル] -6-メチルチアゾロ[5,4-c] ピリジニウム 沃化物

N-[[4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン-2-イル] カルボニル] グリシン エチルエステル

4-[[4-[(6-200+720-2-4)]] スルホニル] -1-[(6-200+720-4)] スルホニル] -1-[(6-200+720-4)] カルボニル] ピペラジン-2-4ル] カルボニル] モルホリン

2-[N-(tert-プトキシ) アミノ] カルボニル] -4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

[4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン-2-イル] アセトアミド

4-[(6-0)ロロナフタレン-2-(1) スルホニル] -2-[[N-(2-1)] メトキシベンジル)] カルバモイル] -1-[(6-1)] ガルボニル] -1-[(6-1)] ガルボニル] ピペラ ジン

4-[(6-0)ロロナフタレン-2-(1) スルホニル] -2-[[N-(2-1)] メトキシエチル)] カルバモイル] -1-[(6-1)] カルボニル] カルボニル] ピペラジン

4-[(6-2000+7900-2-7000) スルホニル] -1-[(6-3) スルボニル] -1-[(6-3)] カルボニル] ピペラジン-2- ヒドロオキサム酸

4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] -2-[[N-(2-

ヒドロキシベンジル)] カルバモイル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7 -テトラヒドロチアプロ [5, 4-c] ピリジン<math>-2-イル) カルボニル] ピペラジン

1 - [(6 - 70 - 70 - 70 - 2 - 70)] スルホニル] - 4 - [(6 - 70 - 70 - 2 - 70)] カルボニル] ピペラジン

 $1 - [(7 - r \in \mathcal{O}/T + r \in \mathcal$

1-[(6-アミジノナフタレン-2-イル)スルホニル]-4-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル)カルボニル] ピペラジン

1-[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+n-1)] [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -4-[[6-[N-(x+n-1)]] アミジノ] ナフタレン-2-イル] スルホニル] ピペラジン

1-[(7-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] ナフタレン-2-イル) スルホニル] <math>-4-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(6-x+x) - 2-x] - 4-[(6-x+x) - 4-x] - 4-[(6-x+x) - 4, 5, 6, 7-x+5] 1-[(6-x+x)] - 4-x

ル) カルボニル] ピペラジン

 $1-[(5-r \in \mathcal{I})/4 \vee \mathcal{I}-\mu-2-4\mu)$ スルホニル $]-4-[(6-y \in \mathcal{I}-\mu-4, 5, 6, 7-r \in \mathcal{I}-\mu-2-4\mu)]$ カルボニル] ピペラジン

 $1 - [(6 - r \in \mathcal{O})/4 \vee r - \nu - 2 - 4 \nu)$ スルホニル] $-4 - [(6 - \varkappa + \nu - 4, 5, 6, 7 - r + \beta + r \nu - 2 - 4 \nu)$ カルボニル] ピペラジン

1-[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+n-1)] [5, 4-c] ピリジン-2-4ル) カルボニル] -4-[[6-[N-(x+n-1)]] アミジノ] インドール-2-4ル] スルホニル] ピペラジン

1-[(5-アミジノベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -4-

 $1-[(6-r \in \mathcal{O})/(\sqrt{2})]$ [b] チエンー2ーイル) スルホニル] -4-[(6-x) テルー4, 5, 6, 7ーテトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジンー2ーイル) カルボニル] ピペラジン

1-[[6-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] ベンゾ [b] チエンー 2ーイル] スルホニル] <math>-4-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+n-1)] -[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+n-1)] -[(5-[N-(x+n-1)]] -[(5-[N-(x+n-1)]] -[(5-[N-(x+n-1)]] -[(5-[N-(x+n-1)]] -[(5-[N-(x+n-1)]] -[(5-[N-(x+n-1)]] -[(5-[N-(x+n-1)]] -[(5-[N-(x+n-1)]] -[(5-[N-(x+n-1)]]

1-[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+n-1)] [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -4-[[6-[N-(x+n-1)]] アミジノ] ベンゾ [b] チエン-2-イル] スルホニル] ピペラジン

4-[[5-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] イソインドールー2ーイル] スルホニル] <math>-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチア ゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[[5-[N-(メトキシカルボニル) アミジノ] イソインドールー2ーイル] スルホニル] <math>-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

2-[[4-[(6-)000+7902-2-](1-)] スルホニル] ピペラジン- [1-] 1ーイル] カルボニル] [1-

2-[[4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジンー 1-イル] カルボニル] <math>-6-メチルチアゾロ[5, 4-c] ピリジニウム 沃化物

2-[[4-[(5-プロモインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン- 1-イル] カルボニル] <math>-6-メチルチアゾロ [5, 4-c] ピリジニウム 沃化物

2-[[4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン -1-イル] カルボニル] -6-メチルチアゾロ <math>[5, 4-c] ピリジニウム 沃化物

2-[[2-(カルバモイル)-4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニル] <math>-6-メチルチアゾロ[5, 4-c] ピリジニウム 沃化物

2-[[2-(カルバモイルメチル)-4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニル] -6-メチルチアゾロ [5,4-c] ピリジニウム 沃化物

2-[[2, 6-ビス (カルバモイルメチル) - 4-[(5-クロロインドール - 2-イル) スルホニル] ピペラジン-<math>1-イル] カルボニル] -6-メチルチアゾロ [5, 4-c] ピリジニウム 沃化物

2-[[2-[[(テトラゾール-5-イルメチル) アミノ] カルボニル] -4 -[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニル] -6-メチルチアゾロ [5, 4-c] ピリジニウム 沃化物 <math>2-[[2-[2-(テトラゾール-5-イル) エチル] -4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニル] -6

- メチルチアゾロ [5, 4-c] ピリジニウム 沃化物

2-[[2-[(モルホリン-4-イルカルボニル) メチル] -4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニル] <math>-6-メチルチアゾロ[5, 4-c] ピリジニウム 沃化物

4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -2-(カルバモイル メチル) -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5,

4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル -4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2-(テトラゾール-5-イルメチル)ピペラジン 4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル -4, 5, 6, 7-FFFEFDFFTTD[5, 4-c] <math>-2-7カルボニル] -2-[2-(テトラゾール-5-イル)エチル] ピペラジン 4 - [(5 - 2 - 2 - 4 - 1)] スルホニル] -2 - (N - 2 + 4 - 1)ルバモイルメチル) -1-[(6-メチル-4,5,6,7-テトラヒドロチア ゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -2-[(モルホリン -4-イルカルボニル) メチル] -1- [(6-メチル-4, 5, 6, 7-テト ラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン **4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] -2-[(モルホリ** ンー4ーイルカルボニル)メチル]ー1ー[(6ーメチルー4,5,6,7ーテ トラヒドロチアゾロ[5,4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ピペラジ ン 4-[(5-エチニルイソインドール-2-イル)スルホニル]-2-(N-メ チルカルバモイル) -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチア ゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 4-[(5-クロロイソインドール-2-イル)スルホニル]-2-(N-メチ ルカルバモイル) -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾ ロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

2-(n)ルバモイルメチル)-4-[(5-0)ロロイソインドールー2-1ル) スルホニル]-1-[(6-1)メチルー4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, <math>4-c] ピリジンー2-1ル)カルボニル] ピペラジン

2- (カルバモイルメチル) -4- [(5-エチニルイソインドール-2-イ

ロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル)カルボニル [ピペラジン 4-[(5-2)] (N-y+1) カルバモイルメチル) -1-[(6-y+1)] カルボニル [5, 6, 7-x+1] ピペラジン [5, 4-c] ピリジン-2-イル)カルボニル [6, 4-x+1] ピペラジン [6, 4-x+1] ピペラジン [6, 4-x+1] ([6, 4-x+1]) スルホニル [6, 4-x+1] [6, 5, 6, 7-x+1] [6, 4-x+1] [6, 4-x+1] [6, 5, 6, 7-x+1] [6, 4-x+1] [6, 4-x+1]

ル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾ

4-[(5-プロモイソインドール-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メ チル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアプロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2-(モルホリノカルボニルメチル) ピペラジン 4-[(5-エチニルイソインドール-2-イル) スルホニル] -1-[(6-1)

ルバモイルメチル) - 1 - 「(6、7-ジメチル-4、5、6、7-テトラヒド ロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-2-(モルホリノカ ルボニルメチル) -1-[(6, 7-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロ チアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 4-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル]-2-(モルホリノ カルボニルメチル) -1-[(6, 7-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒド ロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 4-[(5-プロモインドール-2-イル)スルホニル]-2-(モルホリノカ ルボニルメチル) -1-[(6, 7-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロ チアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 2. 6-ビス (カルバモイルメチル) -4-[(5-クロロインドール-2-イ ル) スルホニル] -1-[(6, 7-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロ チアゾロ[5,4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン 4-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル]-2-(N-メチル カルバモイル) -1-[(6, 7-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチ アゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 2, 6 - ビス (カルバモイルメチル) - 1 - [(6, 7 - ジメチルー 4, 5, 6,**7-テトラヒドロチアゾロ[5,4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]-**4-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル]ピペラジン 4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-2-[[(エトキシ カルボニルメチル) アミノカルボニル] メチル] -1-[(6, 7-ジメチルー 4, 5, 6, 7- 7ルボニル] ピペラジン

6、7-テトラヒドロチアゾロ [5、<math>4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

6, 7- テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジンー 2- イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(5-2)000インドールー2ーイル)スルホニル] -1-[(6, 7-3) メチルー4, 5, 6, 7ーテトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジンー2ーイル)カルボニル] -2-[(テトラゾールー5-4) メチル] ピペラジン 4-[(5-2)00インドールー2ーイル)スルホニル] -1-[(6-3)1ー4, 5, 6, 7ーテトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジンー2ーイル)カルボニル] -2-[(テトラゾールー5-4) メチル] ピペラジン 4-[(5-2)00インドールー2ーイル)スルホニル] -1-[(6, 7-3) メチルー4, 5, 6, 7ーテトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジンー2ー

イル) カルボニル] -2- [2-(テトラゾール-5-イル) エチル] ピペラジン

5, 6, 7ーテトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボ ニル] ピペラジン

2, 6-ビス [2-(4-ヒドロキシー2-オキソピロリジンー1-イル)エチル]-4-[(5-クロロインドールー2-イル)スルホニル]-1-[(6,7-ジメチルー4,5,6,7-テトラヒドロチアゾロ[5,4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン

- 2. 6-ビス[2-(2-オキソピロリジン-1-イル) エチル] 4-[(5-2) ロロインドール-2-イル) スルホニル] 1-[(6, 7-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン
- 2、6-ビス [2-(テトラゾール-5-イル) エチル] -4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] <math>-1-[(6,7-ジメチル-4,5,6,7-テトラヒドロチアゾロ[5,4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン
- 2、6-ビス [(テトラゾールー5-イル) メチル] -4- [(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -1- [(6, 7-ジメチル-4, 5, 6, 7-Fトラヒドロチアゾロ [<math>5, 4-c] ピリジンー2-イル) カルボニル] ピペラジン
- 2, 6-ビス [(2, 5-ジオキソピロリジン-1-イル) メチル]-4- [(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-1- [(6, 7-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン
- 2. 6-ビス [2-(2,5-ジオキソピロリジン-1-イル) エチル]-4- [(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-1- [(6,7-ジメチ

n-4, 5, 6, 7- テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジンー 2- イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(7-r = 3)/t + 79/t + 2-4/t + 2-4/t + 3/t + 3/t

1-[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+n-1)] [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -4-[[7-[N-(x+n-1)]] アミジノ] ナフタレン-2-イル] スルホニル] ピペラジン-2-カルボン酸 1-[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+n-1)] [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -4-[[6-[N-(x+n-1)]] アミジノ] ナフタレン-2-イル] スルホニル] ピペラジン-2-カルボン酸 4-[(7-[(r+n-1)]] (ヒドロキシイミノ) メチル] ナフタレン-2-イル) スルホニル] ナフタレン-2-イル) スルホニル] -1-[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+n-1)] アミジン-2-カルボンロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン-2-カルボン

酸

酸

4- [(5-アミジノインドール-2-イル) スルホニル] -1- [(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン-2-カルボン酸

4-[(6-r ミジノインドールー2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチ

ルー4、5、6、7ーテトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジンー2ーイル) カルボニル] ピペラジンー2ーカルボン酸

4-[[5-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] インドールー2ーイル] スルホニル] <math>-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン-2ーカルボン酸

4-[[6-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] インドールー2ーイル] スルホニル] <math>-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2ーイル) カルボニル] ピペラジン-2ーカルボン酸

4-[(6-アミジノベンゾ [b] チエン-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ <math>[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン-2-カルボン酸

1-[[5-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] ベンゾ [b] チエンー 2-イル] スルホニル] <math>-4-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン-2-カルボン酸

4-[[6-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] ベンゾ <math>[b] チエンー 2-4ル] スルホニル]-1-[(6-メチル-4,5,6,7-テトラヒドロチアゾロ <math>[5,4-c] ピリジンー2-4ル] カルボニル] ピペラジンー2-カルボン酸

1-[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+n-1)] [5, 4-c] ピリジン-2-7ル)カルボニル] -4-[[6-(N-x+n-1)] ガルボニルアミジノ)ベンゾ [b] チエン-2-7ル] スルホニル] ピペラジン-2-nルボン酸

 $4-[(5-r \in \mathcal{O})/7/2/2/2-2-7/2)$ スルホニル] -1-[(6-x+2)/4-4, 5, 6, 7-r+5+2+7/2-[5, 4-c] ピリジンー 2-7 イル) カルボニル] ピペラジンー 2-7 カルボン酸

4-[[5-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] イソインドールー2ーイル] スルホニル] <math>-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチア ゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン-2-カルボン酸

1-[(6-y+n-4, 5, 6, 7-r+n-1)] -[(6-y+n-4, 5, 6, 7-r+n-1)] -[(5-[N-(y+n-1)]] -[(5-[N-(y+n-1)]]

 $4-[(7-r \in \mathcal{Y})/+ T g \nu \nu - 2- (\pi \nu)]$ スルホニル] $-2-(\pi \nu)$ ルボニル) $-1-[(6-\chi + \mu) + 4, 5, 6, 7- \pi \nu]$ $-1-[(6-\chi + \mu)]$ $-1-[(5-\chi + \mu)]$ $-1-[(6-\chi + \mu)]$ $-1-[(5-\chi + \mu)]$ -1-[(5

2-(x++y)ルボニル) -1-[(6-x+)-4, 5, 6, 7-++y]ドロチアゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-(4)カルボニル-4-[(7-1)-1] -4-[(7-1)-1]

2-(x++y)カルボニル) -1-[(6-x+y)-4, 5, 6, 7-++y)ドロチアゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-4ル) カルボニル]-4-[[6-[N-(x++y)]カルボニル) アミジノ]ナフタレン-2-4ル] スルホニル]ピペラジン

4-[(5-アミジノインドールー2ーイル) スルホニル] -2-(エトキシカルボニル) -1-[(6-メチルー4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

ニル] ピペラジン

 $4-[(6-r \in \mathcal{O})/(4-r + n)]$ $-2-(x++ \mathcal{O})$ $-2-(x++ \mathcal{O})$ $-1-[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+ \mathcal{O})+(r+n+2)]$ -1-(r+n+2) -1-

4- [[5-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] インドールー2-

A(1) = A(1) - A(1) -

4 - [[6 - [(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] インドールー2ーイル] スルホニル] <math>-2 - (エトキシカルボニル) -1 - [(6 - メチルー4,5,6,7 - テトラヒドロチアゾロ[5,4 - c] ピリジンー2 - イル) カルボニル] ピペラジン

2-(x++y)nルボニル) -1-[(6-x+)n-4, 5, 6, 7-++y)ドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-(4) カルボニル[-4-[[6-x+)n-(x++y)] アミジノ[-2-(x++y)] スルホニル[-2-(x++y)] スルホニル[-2-(x++y)]

 $4-[(5-r \in \mathcal{O})/(\sqrt{2})]$ [b] チエン-2-イル) スルホニル] -2-(エトキシカルボニル) -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチア ゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

 $4-[(6-r \in \mathcal{O})/\mathcal{O})/[b]$ チエン $-2-\mathcal{O}$ スルホニル] $-2-(\mathcal{O})$ トキシカルボニル) $-1-[(6-x \in \mathcal{O})/(5, 6, 7-f)]$ ピペラジン $-2-\mathcal{O}$ カルボニル] ピペラジン

4-[[5-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] ベンゾ [b] チエンー 2-イル] スルホニル] <math>-2-(エトキシカルボニル) -1-[(6-メチルー4,5,6,7-テトラヒドロチアゾロ [5,4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4- [[6- [(アミノ) (ヒドロキシイミノ)メチル] ベンゾ [b] チエン-

2-4ル] スルホニル] -2-(エトキシカルボニル) -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-4ル) カルボニル] ピペラジン

2-(x++y)カルボニル) -1-[(6-x+)-4, 5, 6, 7-++)ヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-(4) カルボニル]-4-[[5-[N-(x++y)]カルボニル) アミジノ] ベンゾ[b] チエン-2-(4) スルホニル] ピペラジン

2-(x++y)n(x-u) - 1-[(6-x+u-4, 5, 6, 7-x+y) + (5, 4-c)] ピリジン-2-(4, 5, 6, 7-x+y) カルボニル] - 4-[[6-x+y] - (x++y) + (x+y) + (x+y)

4 - [(5 - 7 = ジノイソインドール - 2 - イル) スルホニル] - 2 - (エトキシカルボニル) - 1 - [(6 - メチル - 4, 5, 6, 7 - テトラヒドロチアゾロ [5, 4 - c] ピリジン - 2 - イル) カルボニル] ピペラジン

2-(x++y)nルボニル) -1-[(6-x+n-4, 5, 6, 7-++)] ドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-(4) カルボニル] -4-[[5-[N-(x++y)n)] アミジノ] イソインドール-2-(4) スルホニル] ピペラジン

ルー4、5、6、7ーテトラヒドロチアゾロ [5、4ーc] ピリジンー2ーイル) カルボニル] ー2ー [(テトラゾールー5ーイル) メチル] ピペラジン 1-[(6-メチルー4、5、6、7ーテトラヒドロチアゾロ [5、4ーc] ピリジンー2ーイル) カルボニル] ー4ー [[6ー[Nー(メトキシカルボニル) アミジノ] ナフタレンー2ーイル] スルホニル] ー2ー [(テトラゾールー5ーイル) メチル] ピペラジン

4-[(6-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] ナフタレン-2-イル) スルホニル] <math>-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] <math>-2-[(テトラゾール-5-イル) メチル] ピペラジン

4-[[6-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] インドールー2ーイル] スルホニル] <math>-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] <math>-2-[(テトラゾールー

5-イル) メチル] ピペラジン

1-[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+n-1)] -[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+n-1)] -[(5-(N-x+n-1), 4-c]] -[(5-(N-x+n-1), 4-c]] -[(5-(N-x+n-1), 4-c] -[(5-(N-x+n-1), 4-c]] -[(5-(N-x+n-1), 4-c] -[(5-(N-x+n-1), 4-c]] -[(5-(N-x+n-1), 4-c] -[(5-(N-x+n-1), 4-c]]

1-[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+n-1)] 1-[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+n-1)] 1-[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+n-1)] 1-[(6-x+n-1)] 1-(x+n-1) 1-

4 - [(5 - r = 3)/(3)/(3)] [b] f = x - 2 - 4 - 1 [(6 - x + x - 4, 5, 6, 7 - r + 5 + 1)/(2 + 1)/(3 + 1)

 $4 - [[5 - [(r \ge J) (EFD + v + 2J) \lor FN] べンゾ [b] チェンー 2 - イル] スルホニル] - 1 - [(6 - \lor FN - 4, 5, 6, 7 - F + 5 EFD チアゾロ [5, 4 - c] ピリジン - 2 - イル) カルボニル] - 2 - [(F + ラゾール - 5 - イル) メチル] ピペラジン$

1-[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+5-r+n+r)] [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -4-[[5-[N-(x+r)n+r]] アミジノ] ベンゾ [b] チエン-2-イル] スルホニル] -2-[(r+5) ルー5-イル) メチル] ピペラジン

yロ [5, 4-c] ピリジンー 2-4ル)カルボニル]-2-[(テトラゾール-5-4ル)メチル] ピペラジン

4 - [[5 - [N - (メトキシカルボニル) アミジノ] イソインドールー2ーイル] スルホニル] <math>-1 - [(6 - メチル - 4, 5, 6, 7 - テトラヒドロチアゾロ [5, 4 - c] ピリジン - 2 - イル) カルボニル] <math>-2 - [(テトラゾール - 5 - イル) メチル] ピペラジン

 $2-\left[\left[4-\left[\left(6ho \Box \Box au au
ho ar{D}
ho ar{D}
ho ar{D}
ho ar{D}
ho ar{D}
ho ar{D}
ho - 2-\left[\left(
ho ar{D}
ho ar{$

 $2-\left[\left[4-\left[\left(5-\right)\right]$ ロロインドールー2-イル)スルホニル $\left[-2-\left[\left(7\right)\right]$ トラゾールー5-イル)メチル $\left[-6\right]$ ピペラジンー1-イル $\left[-6\right]$ カルボニル $\left[-6\right]$ チルチアゾロ $\left[-5\right]$ 5、4-c $\left[-6\right]$ ピリジニウム 沃化物

4-[(6-r+3)/+79+v-2-4) スルホニル] -1-[(6-x+4)/4-4, 5, 6, 7-r+5+r+1-2-1] [5, 4-c] ピリジンー2ーイル) カルボニル] -2-[2-(r+5)/-4-5-4) エチル] ピペラジン

4 - [(6 - [(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] ナフタレン<math>-2 - (7 - 1) - [(6 - 1) + 1) - (6 - 1) スルホニル] -1 - [(6 - 1) + 1) - (6 - 1) スルホニル]

プロ [5, 4-c] ピリジン-2- イル) カルボニル]-2-[2-(テトラブ - n-5- イル) エチル] ピペラジン

4-[(5-x+2)(1-x+2)(1-x+2)] -1-[(6-x+2)(1-x+2)] -1-[(6-x+2)(1-x+2)]

 $4 - [(5 - 7 \times 3)/7 \times 1 - 1 - [(6 - 4 - 1)/7 \times 1 - 1] + [(6 - 4 - 1)$

4-[(6-アミジノインドール-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ <math>[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-[2-(テトラゾール-5-イル) エチル] ピペラジン

4-[[5-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] インドールー2ーイル] スルホニル] <math>-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] <math>-2-[2-(テトラゾール-5-イル) エチル] ピペラジン

1-[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+n-1)] [5, 4-c] ピリジン-2-7ル) カルボニル-4-[[5-(N-x+n-1)] [7] インドール-2-7ル] スルホニル-2-[2-(r+n-1)] インドール-5-7 イル) エチル-1 ピペラジン

 $4-[(5-r \in \mathcal{O})/4 \vee (1-r + 2-r +$

4-[[5-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] イソインドールー2ーイル] スルホニル] <math>-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチア ゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] <math>-2-[2-(テトラゾール-5-イル) エチル] ピペラジン

4-[[5-[N-(メトキシカルボニル) アミジノ] イソインドールー2ーイル] スルホニル] <math>-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾ

ロ [5, 4-c] ピリジンー2- (7) カルボニル] - 2 - [2 - (7) - (7)] ルー[5 - (7)] エチル] ピペラジン

2-[4-[6-000+79+2-2-4] スルホニル] -2-[2-(7+5)-2-1] スルボニル] -2-[2-(7+5)-2-2] ストラゾール -5-4 (アトラゾール -5-4) エチル -6-4 (アトラゾロ -6-4) またが

2-[[4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -2-[2-(テトラゾール-5-イル) エチル] ピペラジン<math>1-イル] カルボニル] -6-メチルチアゾロ[5, 4-c] ピリジニウム 沃化物

4 - [(7 - r = 3)/ + 79 + 79 + 70 - 2 - 4 - 1] - 1 - [(6 - x + 1) + 1] - [(7 - x + 1) + 1] - [(7

4-[(6-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] ナフタレンー <math>2-4ル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジンー <math>2-4ル) カルボニル] -2-[N-[(テトラゾール-5-4) メチル] カルバモイル] ピペラジン

ル) カルボニル] -2-[N-[(テトラゾール-5-イル) メチル] カルバモイル] ピペラジン

 $4 - [(6-r \in \mathcal{I})/(4) \times (6-r \in \mathcal{I})/(4)] \times (6-r \in \mathcal{I})/(4) = (6-r \in \mathcal{I})/(4) \times (6-r \in \mathcal{I})/(4) = (6-r \in \mathcal{I})/(4) \times (6-r$

4-[[5-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] インドール-2-イル] スルホニル] <math>-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] <math>-2-[N-[(テトラゾ-ル-5-イル) メチル] カルバモイル] ピペラジン

4-[[6-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] インドールー <math>2- イル] スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチア ゾロ <math>[5, 4-c] ピリジンー 2- イル) カルボニル] -2-[N-[(テトラ ゾール-5-イル) メチル] カルバモイル] ピペラジン

1-[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+r+n+r+n-4, 5, 6, 7-r+r+n+r+n-1] -[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+r+n+r+n-1] -[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+r+n-1] -[(8-x+n-4, 1) -[(8-x+n-4, 1)

4-[[5-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] ベンゾ <math>[b] チエンー 2-4ル] スルホニル]-1-[(6-メチル-4,5,6,7-テトラヒドロチアゾロ <math>[5,4-c] ピリジン-2-4ル] カルボニル]-2-[N-[(テトラゾール-5-4ル] メチル] カルバモイル] ピペラジン

1-[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+n-1)] [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -4-[[5-[N-(x+n-1)]] アミジノ] ベンゾ [b] チエン-2-イル] スルホニル] -2-[N-[(r+n-1)]] カルバモイル] ピペラジン

4-[(5-r+3)/7) -1-[(6-x+1)/7) -1-[

4-[[5-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] イソインドールー2ーイル] スルホニル] <math>-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチア ゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] <math>-2-[N-[(テトラ ゾール-5-イル) メチル] カルバモイル] ピペラジン

2-[[4-[(6-200+794) - 2-4]] - 2-[N-[(テトラゾール-5-4]] メチル] カルバモイル] ピペラジン<math>1-4ル]

カルボニル] -6-メチルチアゾロ [5, 4-c] ピリジニウム 沃化物 2-[4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -2-[N-[(テトラゾール<math>-5-イル) メチル] カルバモイル] ピペラジン 1-イル] カルボニル] -6-メチルチアゾロ [5, 4-c] ピリジニウム 沃化物 4-[(7-アミジノナフタレン-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2-[N-[(テトラゾール<math>-5-イル) メチル] カルバモイルメチル] ピペラジン

WO 00/09480

 $4 - [(6-r \cdot i) / t + i) / t + i / t$

1-[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+n-1)] 1-[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+n-1)] 1-[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+n-1)] 1-[(8-x+n-4, 1)] 1-x+n-1 1

4-[(6-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] ナフタレン- 2-イル) スルホニル] <math>-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン- 2-イル) カルボニル] <math>-2-[N-[(テトラゾ-ル-5-イル) メチル] カルバモイルメチル] ピペラジン

4-[(5-x+x) - 2-x - 2-x] - 1-[(6-x+x) - 4-x] - 1-[(6-x+x) - 4, 5, 6, 7-x+5 - x] - 1-[(5, 4-x) - 2-x] - 1-[(5, 4-

4-[(5-アミジノインドールー2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ <math>[5, 4-c] ピリジンー2-イ

(N-1) カルボニル] (N-1) (N-1

 $4 - [(6 - 7 \in \mathcal{I})/(1 + 2 - 1 + 1)] - 1 - [(6 - x + 1 + 1)] - 1 - [(7 - x + 1)] - [(7 - x + 1)] - 1 - [(7 - x + 1)$

4-[[5-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] インドールー2ーイル] スルホニル] <math>-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] <math>-2-[N-[(テトラゾ-ル-5-イル) メチル] カルバモイルメチル] ピペラジン

4-[[6-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] インドールー2ーイル] スルホニル] <math>-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジンー2ーイル) カルボニル] <math>-2-[N-[(テトラゾ-ル-5-イル) メチル] カルバモイルメチル] ピペラジン

1-[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+5-r+n+r)] [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -4-[[5-(N-x+r)] カルボニルアミジノ) インドール-2-イル] スルホニル] -2-[N-[(r+5)] カルバモイルメチル] ピペラジン

1-[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+n-1)] [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -4-[[6-[N-(x+n-1)]] アミジノ] インドール-2-イル] スルホニル] -2-[N-[(r+n-1)]] カルバモイルメチル] ピペラジン

4-[[5-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] イソインドールー <math>2-イル] スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチア プロ <math>[5, 4-c] ピリジンー 2-イル) カルボニル] -2-[N-[(テトラ プール-5-イル) メチル] カルバモイルメチル] ピペラジン

4-[[5-[N-(メトキシカルボニル) アミジノ] イソインドールー2ーイル] スルホニル] <math>-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] <math>-2-[N-[(テトラゾ-ル-5-イル) メチル] カルバモイルメチル] ピペラジン

2-[[4-[(6-2001+7201-2-41)]] スルホニル] -2-[N-[(7+3)(-1)(-5-41)]] メチル] カルバモイルメチル] ピペラジン1-4ル] カルボニル] -6-メチルチアゾロ[5,4-c] ピリジニウム 沃化物 2-[[4-[(5-2001-2-41)]] スルホニル] -2-[N-[(7+3)(-1)(-5-41)]] メチル] カルバモイルメチル] ピペラジン1-4ル] カルボニル] -6-メチルチアゾロ[5,4-c] ピリジニウム 沃化物

2-(x++y)nルボニルメチル) -1-[(6-x)+n-4, 5, 6, 7-+トラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-4ル) カルボニル]-4-[6-[N-(x++y)nボニル) アミジノ]+7タレン-2-4ル]スルホニル]ピペラジン

 $4 - [(5 - 7 \in \mathcal{O} / T \vee V - N - 2 - T \wedge V)] - 2 - (T \wedge V + V \wedge V + N \wedge V +$

4-[(6-アミジノインドール-2-イル) スルホニル] -2-(エトキシカルボニルメチル) -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4 - [[5 - [(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] インドールー2ーイル] スルホニル] <math>-2 - (エトキシカルボニルメチル) -1 - [(6 - メチルー4, 5, 6, 7 - テトラヒドロチアゾロ [5, 4 - c] ピリジンー2ーイル) カ

ルボニル] ピペラジン

 $4-[(5-r \in \mathcal{O})/(\tau)]$ [b] チエン-2-イル) スルホニル] -2-(エトキシカルボニルメチル) -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

2-(x++y)nルボニルメチル) -4-[[5-[N-(y++y)nルボニル) アミジノ] イソインドールー2-(x+-y) スルホニル] -1-[(6-y) ー 4, 5, 6, 7ーテトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジンー2-(x+-y) カルボニル] ピペラジン

2-[[4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -2-(エトキシカルボニルメチル) ピペラジン-1-イル] カルボニル] -6-メチルチアゾロ <math>[5, 4-c] ピリジニウム 沃化物

4 - [(6 - [(アミノ)(ヒドロキシイミノ)メチル]ナフタレン<math>-2 - 7ル)スルホニル]-1 - [(6 - メチル-4, 5, 6, 7 - テトラヒドロチアゾ

ロ [5, 4-c] ピリジン-2-4ル)カルボニル] ピペラジン-2-6 酢酸 4-[(5-x+2)ルー2-4ル)スルホニル]-1-[(6-x+2)ルー4、5、6、7ーテトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-4ル)カルボニル] ピペラジン-2-6 酢酸

4-[(5-アミジノインドール-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン-2-酢酸

 $4-[(6-r \in \mathcal{O})/4 \vee F + \nu - 2 - 4\nu)$ スルホニル] $-1-[(6-xF)\nu - 4, 5, 6, 7-F + 5 + F + \nu - 2 - 4\nu]$ カルボニル] ピペラジン-2-m酸

4-[[5-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] インドール-2-イル] スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン-2-酢酸 <math>4-[[6-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] インドール-2-イル] スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン-2-酢酸 <math>1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ー4-[[5-(N-メトキシカルボニルアミジノ) インドール-2-イル] スルホニル] ピペラジン-2-酢酸 <math>1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン-2-酢酸 <math>1-[(6-x+1)-4-1] -4-[[6-[N-(x+1)-1)-4-1] ピペラジン-2-酢酸 1-[(6-x+1)-4-1] ピペラジン-2-酢酸 1-[(6-[N-(x+1)-1)-4-1] ピペラジン-2-m酸 1-[(6-[N-(x+1)-1)-4-1] ピペラジン-2-m酸 1-[(6-[N-(x+1)-1)-4-1] ピペラジン-2-mm 1-[(6-[N-(x+1)-1)-1] ピペラジン-2-mm

アミジノ] インドールー2ーイル] スルホニル] ピペラジンー2-酢酸 4 - [(5-アミジノベンゾ [b] チエンー2ーイル) スルホニル] - l -[(6-メチルー4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジ ン-2-イル) カルボニル] ピペラジンー2-酢酸

4-[[5-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] ベンゾ [b] チエン

. •

-2-7 - -2

4-[[5-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] イソインドール-2-イル] スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン-2-酢酸 <math>4-[[5-[N-(メトキシカルボニル) アミジノ] イソインドール-2-イル] スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン-2-酢酸 <math>2-[[2-(カルボキシメチル) -4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニル] ー6-メチルチアゾロ [5, 4-c] ピリジニウム 沃化物

2-[[2-(カルボキシメチル)-4-[(5-クロロインドール-2-4ル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニル] <math>-6-メチルチアゾロ [5, 4-c] ピリジニウム 沃化物

ロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-4ル)カルボニル] ピペラジン 2-[(N-y+n)カルバモイル)メチル]-1-[(6-y+n)-4, 5, 6, 7-r+ラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-4ル)カルボニル]-4-[[6-[N-(y+r))カルボニル)アミジノ] ナフタレン-2-4ル]スルホニル] ピペラジン

4-[(6-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] ナフタレン-2-イル) スルホニル] <math>-2-[(N-メチルカルバモイル) メチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ <math>[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

 $4-[(5-r \in \mathcal{I})/4 \vee \mathcal{I}-n-2-4 n)$ スルホニル] $-2-[(N-y \in \mathcal{I}-n)/4 + n]$ $-1-[(6-y \in \mathcal{I}-n-4, 5, 6, 7-f \in \mathcal{I}-f)/4 + n]$ $-1-[(6-y \in \mathcal{I}-n-4, 5, 6, 7-f \in \mathcal{I}-f)/4 + n]$ $-1-[(6-y \in \mathcal{I}-n-4, 5, 6, 7-f \in \mathcal{I}-f)/4 + n]$ $-1-[(6-y \in \mathcal{I}-n-4, 5, 6, 7-f \in \mathcal{I}-f)/4 + n]$

4-[[5-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] インドールー2ーイル] スルホニル] <math>-2-[(N-メチルカルバモイル) メチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ <math>[5, 4-c] ピリジンー2ーイル) カルボニル] ピペラジン

4-[[6-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] インドールー <math>2-1ル] スルホニル] -2-[(N-メチルカルバモイル) メチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ <math>[5, 4-c] ピリジンー 2-1イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+5-k-r-7)-[5, 4-c]ピ リジン-2-(7) カルボニル-2-[(N-x+n-2)-(N-x+n-2)] -4-[[5-(N-x+2)-(N-x+2)-(N-x+n-2)] ス ルホニル-1 ピペラジン

2-[(N-y+h)nh(x+1)] + (1-[(6-y+h)-4, 5, 6, 7-r+b+h) + (5, 4-c] + (9) + (1-c) + (1-c)

4 - [(5-r = ジノベンゾ[b] チェン-2-イル) スルホニル] - 2 - [(N-メチルカルバモイル) メチル] - 1 - [(6-メチル-4, 5, 6, 7 - テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[[5-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] ベンゾ [b] チエン <math>-2-(7) スルホニル] -2-[(N-)(7) スルホニル] -1-[(6-)(7) スポーム, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-(7ル) カルボニル] ピペラジン

WO 00/09480 PCT/JP99/04344

- イル) カルボニル] ピペラジン

2-[[2-[(N-メチルカルバモイル) メチル] - 4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニル] - 6-メチルチアゾロ <math>[5, 4-c] ピリジニウム 沃化物

2-[[2-[(N-メチルカルバモイル) メチル]-4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニル] -6-メチルチアゾロ <math>[5, 4-c] ピリジニウム 沃化物

WO 00/09480 PCT/JP99/04344

4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4 - [(5 - 7 = 3)/(4) + (5 -

5, 6, 7- テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジンー2- イル) カルボニル] ピペラジン

 $4 - [(6 - 7 \le 3)/4 \times 1 - 1 - 2 - 4 - (N - 4 - 1)] - 2 - [[N - 4 - 1]] - 1 - [(6 - 1)/4 + 1 - 1]$

5. 6, 7ーテトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[[5-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] インドールー2ーイル] スルホニル] <math>-2-[[N-(エトキシカルボニルメチル) カルバモイル] メチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

2-[[N-(エトキシカルボニルメチル)カルバモイル]メチル]-1-

 $4 - [(5 - r \in \mathcal{Y})/(x) \vee (b] + x \vee - 2 - 4 \wedge (x \wedge x + 2 \wedge$

4-[[5-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] ベンゾ [b] チェンー 2-イル] スルホニル] <math>-2-[[N-(エトキシカルボニルメチル) カルバモイル] メチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

WO 00/09480 PCT/JP99/04344

ロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 2- [4-[(6-2)] クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] -2- [N-(x)] クルボニルメチル) カルバモイル] メチル] ピペラジン-1-イル] カルボニル] -6-メチルチアゾロ [5, 4-c] ピリジニウム 沃化物 [4-[(7-7)]] グラジノナフタレン-2-イル) スルホニル] -2- [N-(x)] ルボキシメチル) カルバモイル] メチル] -4- [(6-x)] クルボニル] ピペラジン

2-[[N-(カルボキシメチル) カルバモイル] メチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -4-[[6-[N-(メトキシカルボニル) アミジノ] ナフタレン-2-イル] スルホニル] ピペラジン

2-[[N-(カルボキシメチル) カルバモイル] メチル] -4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(5-r ミジノインドール-2- (1) スルホニル] -2-[[N-(カルボキシメチル) カルバモイル] メチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6,

· • 52 3

7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

 $4-[(6-r \times 3)/7 \times 1] - 2-[[N-(n-1)] \times 1] - 2-[[N-(n-1)] \times 1] - 1-[(6-x \times 1] \times 1] - 1-[(6-x \times 1] \times 1] \times 1$ ルボキシメチル)カルバモイル]メチル] $-1-[(6-x \times 1] \times 1] \times 1$ プーテトラヒドロチアプロ $[5, 4-c] \times 1$ ピリジン-2-7ル)カルボニル] ピペラジン

4-[[5-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] インドールー2ーイル] スルホニル] <math>-2-[[N-(カルボキシメチル) カルバモイル] メチル] -1-[(6-メチルー4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4 - [[6 - [(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] インドールー2 - イル] スルホニル] - 2 - [[N - (カルボキシメチル) カルバモイル] メチル] - 1 - [(6 - メチルー4, 5, 6, 7 - テトラヒドロチアゾロ [5, 4 - c] ピリジン-2 - イル) カルボニル] ピペラジン

2-[[N-(カルボキシメチル) カルバモイル] メチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] <math>-4-[[5-(N-メトキシカルボニルアミジノ) インドール-2-イル] スルホニル] ピペラジン

2-[N-(カルボキシメチル) カルバモイル] メチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -4-[[6-[N-(メトキシカルボニル) アミジノ] インドール-2-イル] スルホニル] ピペラジン

 $4 - [(5 - 7 \in \mathcal{O})/\mathcal{N} \times \mathcal{O}] = 2 - (5 - 7 \in \mathcal{O})/\mathcal{N} \times \mathcal{O}$ [b] \mathcal{O} \mathcal{O}

4-[[5-[(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] ベンゾ [b] チェンー 2ーイル] スルホニル] <math>-2-[[N-(カルボキシメチル) カルバモイル] メチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

2-[[N-(カルボキシメチル) カルバモイル] メチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -4-[[5-[N-(メトキシカルボニル) アミジノ] ベンゾ [b] チエン-2-イル] スルホニル] ピペラジン

6、7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

 $4 - [[5 - [(r \le J) (EFD + v + v \le J)]]]$ $(FFD + v + v \le J)$ $(FFD + v + v \le J)$ (

2-[[N-(カルボキシメチル) カルバモイル] メチル] -4-[[5-[N-(メトキシカルボニル) アミジノ] イソインドール<math>-2-イル] スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

 $2-\left[\left[2-\left[\left[N-\left(hn^{2}+hn^{2}+h\right)hn^{2}+hn^{2}\right]+hn^{2}\right]-4-\left[\left(6-hn^{2}+hn^{2}+hn^{2}\right)hn^{2}+hn^{2}\right]+hn^{2}\right]-4-\left[\left(6-hn^{2}+hn^{2}+hn^{2}\right)hn^{2}+hn^{2}\right]+hn^{2}\right]+hn^{2}\left[\left(6-hn^{2}+hn^{2}+hn^{2}\right)hn^{2}+hn^{2}\right]+hn^{2}\left[\left(6-hn^{2}+hn^{2}+hn^{2}\right)hn^{2}+hn^{2}\right]+hn^{2}\left[\left(6-hn^{2}+hn^{2}+hn^{2}\right)hn^{2}+hn^{2}\right]+hn^{2}\left[\left(6-hn^{2}+hn^{2}+hn^{2}\right)hn^{2}+hn^{2}\right]+hn^{2}\left[\left(6-hn^{2}+hn^{2}+hn^{2}\right)hn^{2}\right]+hn^{2}\left(hn^{2}+hn^{2}+hn^{2}\right)hn^{2}\left[\left(6-hn^{2}+hn^{2}+hn^{2}\right)hn^{2}\right]+hn^{2}\left[\left($

1-[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+5-k-n+r)] [5, 4-c] ピ リジン-2-4ル)カルボニル] -4-[[6-[N-(x++2))] アミジノ] ナフタレン-2-4ル] スルホニル] -2-[(+2)] フルボニルメチル] ピペラジン

 $4 - [(5 - 7 \le i) / 4 - i] - 1 - [(6 - i) / 4 - i] -$

WO 00/09480 PCT/JP99/04344

- -

ル) カルボニル] -2- [(モルフォリン-4-イル) カルボニルメチル] ピペ ラジン

4 - [[6 - [(アミノ) (ヒドロキシイミノ) メチル] インドール - 2 - イル] スルホニル] - 1 - [(6 - メチル - 4, 5, 6, 7 - テトラヒドロチアゾロ [5, 4 - c] ピリジン - 2 - イル) カルボニル] - 2 - [(モルフォリン - 4 - イル) カルボニルメチル] ピペラジン

1-[(6-x+n-4, 5, 6, 7-r+n-1)] [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -4-[[5-[N-(x+n-1)]] アミジノ] ベンゾ [b] チエン-2-イル] スルホニル] -2-[(x+n-1)] ン-4-イル) カルボニルメチル] ピペラジン

4 - [(5 - アミジノイソインドール - 2 - イル) スルホニル] - 1 - [(6 - メチル - 4, 5, 6, 7 - テトラヒドロチアゾロ [5, 4 - c] ピリジン - 2 - イル) カルボニル] - 2 - [(モルフォリン - 4 - イル) カルボニルメチル] ピペラジン

4 - [[5 - [N - (メトキシカルボニル) アミジノ] イソインドール - 2 - イル] スルホニル] - 1 - [(6 - メチル - 4, 5, 6, 7 - テトラヒドロチアゾロ [5, 4 - c] ピリジン - 2 - イル) カルボニル] - 2 - [(モルフォリン - 4 - イル) カルボニルメチル] ピペラジン

2-[[4-[(6-0) ロロナフタレン-2-1] - 2-[(モルフォリン-4-1) カルボニルメチル] ピペラジン-1-1 カルボニルメチル] - 6-メチルチアゾロ [5, 4-c] ピリジニウム 沃化物

2-[[4-[(5-0) - 1] - 1] - 2-[(モルフォリン-4-7) カルボニルメチル] ピペラジン-1-7ル] カルボニルメチル] - 6-メチルチアゾロ <math>[5, 4-c] ピリジニウム 沃化物

WO 00/09480 PCT/JP99/04344

 $4-[(5-\rho \Box \Box T) - 1-[(7-\nu T) - 6-\nu T] - 1-[(7-\nu T) - 1-[(7-\nu T)] - 1-[(7-\nu$

1-[(7-n)(1-6-x+1)-4, 5, 6, 7-r+n+1] 1-[(7-n)(1-6-x+1)-4, 5, 6, 7-r+n+1] 1-[(5-n)(1-x+1)] 1-[(5-n)(1-x+1)]

 $1 - [(7 - \pi n) / (\pi n)$

ドールー2ーイル) スルホニル] -2-[[[(エトキシカルボニル) メチル] アミノ] カルボニル] メチル] ピペラジン

 $2-\left[\left[(カルボキシメチル) アミノ\right] カルボニル <math>\left[(7-i) + 1 - (5-i) +$

イル) カルボニル] -2-(N-メチルカルバモイル) ピペラジン 4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -2-(N-メチルカルバモイル) -1-[7-[(モルホリン-4-イル) メチル] ベンゾチアゾール-2-イル) カルボニル] ピペラジン

1- [(6-クロロベンゾ [b] チエン-2-イル) スルフォニル] -4- [(2-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロピロロ [3, 4-c] ピリジン-5-イル) カルボニル] ピペラジン

1- [(6-クロロベンソ [b] チエン-2-イル) スルフォニル] -4- [(5-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロピロロ [3, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルフォニル] -4-[(2-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロピロロ[3, 4-c] ピリジン-5-イル) カルボニル] -2-[(モルホリン-4-イルカルボニル) メチル] ピペラジン

1-[(6-クロロベンソ[b] チエン-2-イル) スルフォニル] -4-[(5-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロピロロ[3, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2-

[(モルホリン-4-イルカルボニル)メチル]ピペラジン

4-[(6-クロロベンソ[b] チエン-2-イル) スルフォニル] -1-[(6-メトキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2-[(モルホリン-4-イルカルボニル) メチル] ピペラジン

4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルフォニル] -2-[(モルホリン-4-イルカルボニル) メチル] -1-[(6-スルフォ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(6-クロロベンソ[b]チエン-2-イル)スルフォニル]-2-(2-シアノエチル)-1-[(6-スルフォ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアソロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル] ピペラジン

4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -2-[[(モルホリン-4-イル) カルボニル] メチル] -1-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

4- [(6-エチニルベンソ [b] チエン-2-イル) スルホニル] -2- [[(モルホリン-4-イル) カルボニル] メチル] -1- [(4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5.

4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

1-1(6-クロロベンソ [b] チエン-2-イル) スルボニル] -4- [(4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン. 1- [(6-エチニルベンゾ [b] チエン-2-イル) スルホニル] -4- [(4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

1-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -4-[(5, 6-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(5, 6-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリダジン-2-イル)カルボニル]-4-[(6-エチニルペンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]ピペラジン

4-[(6-クロロベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-2-(N-メチルカルバモイル)-1-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリダジン-2-イル)カルボニル] ピペラジン.

4- [(6-エチニルベンソ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -2-(N-メチルカルバモイル) -1-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアソロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル]-1-[(5, 6-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニ

ル]-2-(N-メチルカルバモイル)ピペラジン

I-[(5, 6-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリダジン-2-イル)カルボニル]-4-[(6-エチニルベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-2-(N-メチルカルバモイル)ピペラジン

4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -2-[(N, N-ジメチルカルバモイル) メチル] -4-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

2-[(*N*, *N*-ジメチルカルバモイル)メチル]-4-[(6-エチニルベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-1-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリダジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン.

4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -2-[(N, N-ジメチルカルバモイル) メチル] -1-[(5, 6-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

2-[(N, N-ジメチルカルバモイル) メチル]-1-[(5, 6-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル]-4-[(6-エチニルベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

4-[(6-クロロベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-2-(2-シアノエチル)-1-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリダジン-2-イル)カルボニル] ピペラジン.

2-(2-シアノエチル)-4-[(6-エチニルベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-1-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリダジン-2-イル)カルボニル] ピペラジン.

4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -2-(2-シアノエチル) -1-[(5, 6-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルポニル] ピペラジン

2-(2-シアノエチル)-4-[(6-エチニルベンソ[b]チエン-2-イル)スルホ

ニル]-1-[(5, 6-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリダジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン

4-[(6-クロロベンソ[b] チエン-2-イル) スルホニル]-1-[(6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-(ルメチルカルバモイル) ピペラジン

4-[(6-エチニルベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル]-1-[(6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-(ルメチルカルバモイル) ピペラジン

4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル]-1-[(6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルポニル]-2-[[(モルホリン-4-イル) カルボニル] メチル] ピペラジン.

4-[(6-エチニルベンゾ[b] チェン-2-イル) スルホニル]-1-[(6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-[[(モルホリン-4-イル) カルボニル] メチル] ピペラジン.

1-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -4-[(6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -2-(2-シアノエチル) -1-[(6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

2-(2-シアノエチル)-4-[(6-エチニルベンソ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-1-[(6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアソロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル] ピペラジン

4-[(6-クロロベンソ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -2-[(N, N-ジメチルカルバモイル) メチル]-1-[(6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアソロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2-[[(モルホリン-4-イル)カルボニル] メチル] ピペラジン.

2-[(M, M-ジメチルカルバモイル)メチル}-4-[(6-エチニルベンソ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-1-[(6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアソロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン.

4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -2-[[(モルホリン-4-イル) カルボニル] メチル] -1-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

4-[(6-x+x)(-2-x

4-[(6-クロロベンソ[b] チエン-2-イル) スルホニル]-1-[(5, 6-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル]-2-[[(モルホリン-4-イル) カルボニル] メチル] ピペラジン4-[(6-エチニルベンソ[b] チエン-2-イル) スルホニル]-1-[(5, 6-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル]-2-[[(モルホリン-4-イル) カルボニル] メチル] ピペラジン1-[(6-クロロベンソ[b] チエン-2-イル) スルホニル]-4-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

1- [(6-クロロベンゾ [b] チエン-2-イル) スルホニル] -4- [(5, 6-ジメチル

-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ [5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

I-[(5,6-ジメチル-4,5,6,7-テトラヒドロオキサゾロ[5,4-c]ピリダジン-2-イル) カルボニル]-4-[(6-エチニルベンゾ[b] チェン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -2-(N-メチルカルバモイル) -1-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

4-[(6-エチニルベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -2-(N-メチルカルバモイル) -1-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

4-[(6-)ロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -1-[(5,6-)ジメチル -4.5,6,7-テトラヒドロオキサゾロ[5,4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] -2-(N-メチルカルバモイル) ピペラジン

1-[(5,6-ジメチル-4,5,6,7-テトラヒドロオキサゾロ[5,4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル]-4-[(6-エチニルベンゾ[b] チェン-2-イル) スルホニル]-2-(<math>N-メチルカルバモイル) ピペラジン

2-[(N, N-ジメチルカルバモイル) メチル]-4-[(6-エチニルベンソ[b] チェン-2-イル) スルホニル]-1-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

4- [(6-クロロベンゾ [b] チエン-2-イル) スルホニル] -2- [(N, N-ジメチルカルバモイル) メチル] -1- [(5, 6-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ [5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

WO 00/09480 PCT/JP99/04344

2-[(*N*, *N*-ジメチルカルバモイル) メチル]-1-[(5, 6-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル]-4-[(6-エチニルベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] ピペラジン4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル]-2-(2-シアノエチル)-1-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

2-(2-シアノエチル)-4-[(6-エチニルベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-1-[(4,5,6,7-テトラヒドロオキサゾロ[5,4-c]ピリダジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン.

4-[(6-クロロベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-2-(2-シアノエチル)-1-[(5,6-ジメチル-4,5,6,7-テトラヒドロオキサゾロ[5,4-c]ピリダジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン

 $2-(2-\nu P) - 4-[(6-x F) - 4-(6-x F) - 4-$

4- [(6-エチニルベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -1- [(6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2- (パメチルカルバモイル) ピペラジン

4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル]-1-[(6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-[[(モルホリン-4-イル) カルボニル] メチル] ピペラジン.

4-[(6-エチニルベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -1-[(6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボ

ニル]-2-[[(モルホリン-4-イル)カルボニル]メチル]ピペラジン.

WO 00/09480

1-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -4-[(6-ヒドロキシ-4、5、6、7-テトラヒドロオキサゾロ[5、4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

1-[(6-エチニルベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル]-4-[(6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -2-(2-シアノエチル) -1-[(6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

2-(2-シアノエチル)-4-[(6-エチニルベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-1-[(6-ヒドロキシ-4,5,6,7-テトラヒドロオキサゾロ[5,4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン.

4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル]-2-[(N, N-ジメチルカルバモイル) メチル]-1-[(6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

 $2-[(N, N-3) \times \mathcal{F} + N \times \mathcal{F}$

|-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル]-4-[(5, 6-ジヒドロベンゾ[f] イソキノリン-8-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -4-[(5, 6-ジヒドロピリド[4, 3-f] キナゾリン-3-イル) カルボニル] ピペラジン

8-[[1-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] ピペラジン-4-イル] カルボニル] -5, 6-ジヒドロベンゾ[f] イソキノリン ルオキシド 3-[[1-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] ピペラジン-4- .4

4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル]-I-[(6-メタンスルホニル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-(N-メチルカルバモイル) ピペラジン

4-[(6-クロロベンソ[b] チエン-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メタンスルホニル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-(モルホリン-4-イルカルボニルメチル) ピペラジン

4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -2-(2-シアノエチル) -1-[(6-メタンスルホニル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[4, 5-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -4-[(6-メタンスルホニル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル]-i-[(6-メタンスルホニル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-(/-メチルカルバモイル) ピペラジン

 $4-[(6-9 \Box \Box \land \lor \lor \lor [b]$ チェン-2-1 ル スルホニル]-1-[(6-1) タンスルホニル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ<math>[5, 4-c] ピリジン-2-1 ルボニル]-2-(1 モルホリン-4-1 ルカルボニルメチル) ピペラジン

4-[(6-クロロベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-2-(2-シアノエチ

ル)-I-[(6-メタンスルホニル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -4-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-6-イル) カルボニル] ピペラジン 1-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -4-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-6-イル) カルボニル] ピペラジン 1-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -4-[(2-ジメチルアミノ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-6-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(6-クロロベンゾ[b] チオフェン-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-5-オキソ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2-[(モルホリン-4-イル) カルボニルメチル] ピペラジン4-[(6-クロロベンゾ[b] チオフェン-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-5-オキソ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2-[(モルホリン-4-イル) カルボニルメチル] ピペラジン4-[(6-クロロベンゾ[b] チオフェン-2-イル) スルホニル] -1-[(5-オキソ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2-[(モルホリン-4-イル) カルボニルメチル] ピペラジン4-[(6-クロロベンゾ[b] チオフェン-2-イル) スルホニル] -1-[(5-オキソー4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -1-[(5-オキソー4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2-[(モルホリン-4-イル) カルボニルメチル] ピペラジン1-[(6-アミノ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -4-[(6-クロロベンゾ[b] チェン-2-イル) スルホニル] -2-(ルメチルカルバモイル) ピペラジン

1- [(6-アミノ-4.5.6.7-テトラヒドロチアゾロ[5.4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -4- [(6-エチニルベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニ

ル]-2-(M-メチルカルバモイル)ピペラジン

1-[(6-アミノ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]-4-[(6-クロロベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-2-[[(モルホリン-4-イル)カルボニル]メチル]ピペラジン

1-[(6-アミノ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]-4-[(6-エチニルベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-2-[[(モルホリン-4-イル)カルボニル]メチル]ピペラジン.

1-[(6-アミノ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] ピペラジン.

1-[(6-アミノ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]-4-[(6-エチニルベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]ピペラジン.

1-[(6-アミノ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルポニル]-4-[(6-クロロベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-2-(2-シアノエチル)ピペラジン.

1-[(6-アミノ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]-2-(2-シアノエチル)-4-[(6-エチニルベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]ピペラジン.

1-[(6-アミノ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -2-[(<math>N, N-ジメチルカルバモイル) メチル] ピペラジン.

1-[(6-アミノ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]-2-[(N, N-ジメチルカルバモイル)メチル]-4-[(6-エチニルベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]ピペラジン.

1-[(5-クロロインドール-2-イル)スルフォニル]-4-[(2-メチル-

4. 5. 6, 7-テトラヒドロピロロ [3, 4-c] ピリジン-5-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルフォニル]-4-[(5-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロピロロ[3, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルフォニル]-4-[(2-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロピロロ[3, 4-c] ピリジン-5-イル) カルボニル]-2-[(モルホリン-4-イルカルボニル) メチル] ピペラジン

1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルフォニル]-4-[(5-メチル-4、5、6、7-テトラヒドロピロロ[3、4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-[(モルホリン-4-イルカルボニル) メチル] ピペラジン

1-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルフォニル]-4-[(2-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロピロロ[3, 4-c] ピリジン-5-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(5-x+x)-1-

1-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルフォニル]-4-[(2-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロピロロ[3, 4-c] ピリジン-5-イル) カルボニル]-2-[(モルホリン-4-イルカルボニル) メチル] ピペラジン

1- [(5-エチニルインドール-2-イル) スルフォニル] -4- [(5-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロピロロ [3, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2- [(モルホリン-4-イルカルボニル) メチル] ピペラジン

4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルフォニル]-1-[(6-メトキシ-4.5.6,7-テトラヒドロチアゾロ[5,4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-[(モルホリン-4-イルカルボニル) メチル] ピペラジン

4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルフォニル]-1-[(6-メトキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-[(モルホリン-4-イルカルボニル) メチル] ピペラジン

4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルフォニル]-2-[(モルホリン-4-イルカルボニル) メチル]-1-[(6-スルフォ-4、5、6、7-テトラヒドロチアソロ[5、4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-ピペラジン

4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルフォニル]-2-(2-シアノエチル)-1-[(6-スルフォ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-ピペラジン

4-[(5-x+x+x+2)+(5-x

2-(2-シアノエチル)-4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルフォニル]-1-[(6-スルフォー4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4- [(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -2- [[(モルホリン-4-イル) カルボニル] メチル] -1- [(4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] -2-[[(モルホリン-4-イル) カルボニル] メチル] -1-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(5, 6-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル]-2-[[(モルホリン-4-イル) カルボニル] メチル] ピペラジン

1-[(5, 6-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル]-4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル]-

2-[[(モルホリン-4-イル)カルポニル]メチル]ピペラジン

1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -4-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

1-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル]-4-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-4-[(5, 6-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(5, 6-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル]-4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン

4-[(5-2) - (N-2) -

4-[(5-x+x+1)(1-x+1)(

 $4-[(5-9 \ \Box \ \Box \ T \) \ V \]-1-[(5,6-ジメチル-4,5,6,7-テトラヒドロチアゾロ[5,4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル]-2-(N-メチルカルバモイル) ピペラジン$

1-[(5, 6-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] -4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] -2-(N-メチルカルバモイル) ピペラジン

4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-2-[(*N, N*-ジメチルカルバモイル) メチル]-1-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

2-[(N, N-i)] + 2-[

4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-2-[(N, N-ジメチルカルバモイル) メチル]-1-[(5, 6-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

2-[(N, N-i)メチルカルバモイル) メチル] -1-[(5, 6-i)メチル-4, 5, 6, 7-iテトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-iイル) カルボニル] -4-[(5-i)エチニルインドール-2-iイル) スルホニル] ピペラジン

4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-2-(2-シアノエチル)-1-[(4.5,6,7-テトラヒドロチアゾロ [5,4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

2-(2-)アノエチル) -4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] -1-[(4,5,6,7-テトラヒドロチアゾロ[5,4-c]ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

2-(2-シアノエチル)-1-[(5,6-ジメチル-4,5,6,7-テトラヒドロチアゾロ<math>[5,4-c]ピリダジン-2-イル)カルボニル]-4-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル]ピペラジン

4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-ヒドロキシ-4.5,6,7-テトラヒドロチアゾロ[5,4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]- 2-(ル-メチルカルバモイル) ピペラジン

 $4-[(5-9 \ D \ D \ T \ V \ F \ H \ H \ V \ V \ D \ T \ V \ H \ H \ H \ V \ H \ V \ H \ H \ V$

I-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-4-[(6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ <math>[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

1-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル]-4-[(6-ヒドロキシ-4、5、6、7-テトラヒドロチアゾロ[5、4-c] ピリジン-2-イル)カルボニル] ピペラジン.

4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-2-(2-シアノエチル)-]-[(6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル)カルボニル] ピペラジン.

2-(2-シアノエチル)-4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ <math>[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-2-[(N, N-ジメチルカルバモイル) メチル]-1-[(6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

2-[(N, N-ジメチルカルバモイル) メチル]-4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアソロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

I-[(6-アミノ-4. 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イ

... n カルボニル} -4- [(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -2- (N-メチルカルバモイル) ピペラジン

I-[(6-アミノ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル]-2-(
ルメチルカルバモイル) ピペラジン

I-[(6-アミノ-4.5,6.7-テトラヒドロチアゾロ[5.4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-2-[[(モルホリン-4-イル) カルボニル]メチル] ピペラジン.

1- [(6-アミノ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -4- [(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] -2- [[(モルホリン-4-イル) カルボニル] メチル] ピペラジン.

1-[(6-アミノ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン.

1-[(6-アミノ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン.

I-[(6-アミノ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-2-(2-シアノエチル) ピペラジン.

1-[(6-アミノ-4.5,6.7-テトラヒドロチアゾロ[5.4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2-(2-シアノエチル) -4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン.

1-[(6-アミノ-4.5,6,7-テトラヒドロチアゾロ[5,4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-4-[-(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-2-[(<math>N,N-ジメチルカルバモイル) メチル] ピペラジン.

I-[(6-アミノ-4.5,6.7-テトラヒドロチアソロ[5.4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-[(N, N-ジメチルカルバモイル) メチル]-4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン.

4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-2-[[(モルホリン-4-イル) カルボニル] メチル]-1-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

4-[(5-x+x+1) - 2-x+1] - 2-[(x+x+1) - 2-x+1] - 2-[(x+x+1) - 2-x+1] - 2-[(x+x+1) - 2-x+1] - 2-[(x+x+1) - 2-x+1] + 2-x+1] + 2-x+1 - 2-

 $4-[(5-9 \,\Box\,\Box\,T)\,\Box\,F-\nu-2-T\,\nu]$ スルホニル] $-1-[(5,6-ジメチル-4,5,6,7-テトラヒドロオキサゾロ[5,4-c] ピリダジン-2-T\,\nu] カルボニル]<math>-2-[[(モルホリン-4-T\,\nu)\,D\,\nu$ ボニル]メチル] ピペラジン

1-[(5,6-ジメチル-4,5,6,7-テトラヒドロオキサゾロ[5,4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] -4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] -2-[[(モルホリン-4-イル) カルボニル] メチル] ピペラジン

I-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-4-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ<math>[5, 4-c]ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

1-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル]-4-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ <math>[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-4-[(5, 6-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(5, 6-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ [5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] -4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン

4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-2-(*N*-メチルカルパモイ

ル) -1-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルポニル] ピペラジン.

4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル]-2-(N-メチルカルバモイル)-1-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(5, 6-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル]-2-(N-メチルカルバモイル) ピペラジン

1-[(5, 6-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c]ピリダジン-2-イル)カルボニル]-4-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル]-2-(N-メチルカルバモイル)ピペラジン

2-[(N, N-ジメチルカルバモイル) メチル]-4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ [5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-2-[(N, N-ジメチルカルバモイル)メチル]-1-[(5, 6-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル)カルボニル] ピペラジン

2-[(N, N-ジメチルカルバモイル) メチル]-1-[(5, 6-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ [5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル]-4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン

4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -2-(2-シアノエチル) -1-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

2-(2-シアノエチル)-4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-2-(2-シアノエチル)-1-[(5, 6-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリダジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

2-(2-シアノエチル)-1-[(5,6-ジメチル-4,5,6,7-テトラヒドロオキサソロ[5,4-c]ピリダジン-2-イル)カルボニル]-4-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル]ピペラジン

4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-[[(モルホリン-4-イル) カルボニル] メチル] ピペラジン.

4-[(5-x+x+1)(1-x+1)(1-x+1)]-1-[(6-x+1)(1-x+1)(1-x+1)]-1-[(6-x+1)(1-x+1)]-1-[(6-x+1)(1-x+1)(1-x+1)]-1-[(6-x+1)(1-x+1)(1-x+1)]-1-[(6-x+1)(1-x+1)(1-x+1)]+1-[(6-x+1)(1-x+1)(1-x+1)]+1-[(6-x+1)(1-x+1)(1-x+1)]+1-[(6-x+1)(1-x+1)(1-x+1)(1-x+1)]+1-[(6-x+1)(1-x+1)(1-x+1)(1-x+1)]+1-[(6-x+1)(1-x+1)(1-x+1)(1-x+1)(1-x+1)(1-x+1)]+1-[(6-x+1)(1

1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-4-[(6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(5-エチニルイ·ンドール-2-イル) スルホニル]-4-[(6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニ ル] ピペラジン.

4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-2-(2-シアノエチル)-1-[(6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

2-(2-シアノエチル)-4-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン.

 $2-[(N, N-i) \times F) \times F$ ルカルバモイル) メチル] $-4-[(5-x) \times F) \times F$ 2-イル) スルホニル] $-1-[(6-x) \times F) \times F$ ソロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン.

1-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-4-[(5,6-ジヒドロベンソ[/]イソキノリン-8-イル)カルボニル]ピペラジン

1- [(5,6-ジヒドロベンソ[/]イソキノリン-8-イル)カルボニル]-4-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル]ピペラジン

1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-4-[(5, 6-ジヒドロピリド[4, 3-/] キナゾリン-3-イル) カルボニル] ピペラジン

1- [(5, 6-ジヒドロピリド[4, 3-f]キナゾリン-3-イル)カルボニル]-4-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル]ピペラジン

8-[[1-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル] ピペラジン-4-イル] カルポニル]-5,6-ジヒドロベンゾ[/]イソキノリン *M*-オキシド

8-[[1-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル]ピペラジン-4-イル]カルボニル]-5.6-ジヒドロベンソ[/]イソキノリン *M*オキシド

3-[[1-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル] ピペラジン-4-イル]

WO 00/09480

1-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[4, 5-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -4-[(6-オキソ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンゾチアゾール-2-イル) カルボニル] ピペラジン
1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -4-[(6-ヒドロキシイミノ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンゾチアゾール-2-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-4-[(6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンゾチアゾール-2-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-4-[(6-エチレンジオキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンゾチアゾール-2-イル)カルボニル] ピペラジン

1- [(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -4- [(4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] フラン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

l-[(6-アセトキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンゾチアゾール-2-イル)カ

ルボニル] -4- [(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン 1- [(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -4- [(6-メトキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンゾチアゾール-2-イル) カルボニル] ピペラジ ン

1-[(6-アミノ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンゾチアゾール-2-イル) カルボニル]-4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン

1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -4-[(6-ジメチルアミノ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンゾチアゾール-2-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-4-[[6-(ピロリジン-1-yl)-4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンゾチアゾール-2-イル]カルボニル] ピペラジン

1-[(6-アセチルアミノ-1-4.5, 6.7-テトラヒドロベンゾチアゾール-2-イル)カルボニル]-4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル] ピペラジン

1-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル]-4-[(6-オキソ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンゾチアゾール-2-イル) カルボニル] ピペラジン

I-[(5-x+x) + 2-x + 2-

1-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル]-4-[(6-ヒドロキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンゾチアゾール-2-イル)カルボニル]ピペラジン

1-[(6-エチレンジオキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンゾチアゾール-2-イル)カルボニル]-4-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル]ピペラジン

I-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル]-4-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] フラン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(6-アセトキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンゾチアゾール-2-イル) カルボニル]-4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン <math>1-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル]-4-[(6-メトキシ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンゾチアゾール-2-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(6-アミノ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンゾチアゾール-2-イル) カルボニル]-4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン <math>1-[(6-ジメチルアミノ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンゾチアゾール-2-イル) カルボニル]-4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン

1-[(6-アセチルアミノ-1-4,5,6,7-テトラヒドロベンゾチアゾール-2-イル) カルボニル] -4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン

4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-5-オキソ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-[(モルホリン-4-イル) カルボニルメチル] ピペラジン

4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-2-[(モルホリン-4-イル) カルボニルメチル]-1-[(5-オキソ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-2-[(モルホリン-4-イ

ル) カルボニルメチル] - 1 - [(5-オキソ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

.

1-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-4-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ[3, 2-b] ピリジン-2-イル)カルボニル] ピペラジン

1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -4-[(4-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ[3, 2-b] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -4-[(チエノ[3, 2-b] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

2-[[4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル] ピペラジン-1-イル] カルボニル] チエノ [3, 2-b] ピリジン N-オキシド

' 1-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル]-4-[(4, 5, 6, 7-テトラ ヒドロチエノ[3, 2-b] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

1- [(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] -4- [(チエノ [3, 2-b] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

2-[[4-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル] ピペラジン-1-イル]カルボニル] チエノ[3, 2-b] ピリジン N-オキシド

4- [(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -2-(2-シアノエチル) -1- [(4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ [3, 2-b] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -2-(2-シアノエチル) -1-[(4-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ[3, 2-b] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-2-(2-シアノエチル)-1-

[(チエノ[3, 2-b] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン
2-[[4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -2-(2-シアノエチル) ピペラジン-1-イル] カルボニル] チエノ[3, 2-b] ピリジン N-オキシド

4-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル]-2-(2-シアノエチル)-1-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ[3, 2-b] ピリジン-2-イル)カルボニル] ピペラジン

4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル]-2-(2-シアノエチル)-1-[(チエノ[3, 2-b] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

2-[[4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル]-2-(シアノエチル) ピペラジン-1-イル] カルボニル] チエノ <math>[3, 2-b] ピリジン N-オキシド1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-4-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ <math>[5, 4, -c] ピリジン-6-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル]-4-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4, -c] ピリジン-6-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -4-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ [5, 4, -c] ピリジン-6-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル]-4-[(4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4, -c] ピリジン-6-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-4-[(2-ジメチルアミノ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-6-イル) カルボニル]

ピペラジン

1-[(2-ジメチルアミノ-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリジ

ン-6-イル) カルボニル] -4- [(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン

1-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] -4-[(6-メチルスルホニル 4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチルスルホニル 4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ <math>[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-(N-メチルカルバモイル) ピペラジン

2-(2-)アノエチル) -4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチルスルホニル 4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-4-[(6-メチルスルホニル 4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル] ピペラジン

4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチルスルホニル 4.5,6,7-テトラヒドロオキサゾロ[5,4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-(モルホリン-4-イルカルボニルメチル) ピペラジン

4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-2-(2-シアノエチル)-1-[(6-メチルスルホニル 4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ <math>[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] -4-[(6-メチルスルホニル 4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(5-x+x+n)-2-4n) スルホニル] -2-(k+x+n) ルバモイル) -1-[(6-x+n) カルボニル 4, 5, 6, 7-x+n と -2-4 ル カルボニル] ピペラジン

2-(2-)アノエチル) -4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチルスルホニル 4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(6-クロロベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5,

6. 7-テトラヒドロオキサゾロ[5. 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -

2-[2-(2-オキソ-ピロリジン-1-イル)エチル] ピペラジン

4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4.5.

6. 7-テトラヒドロオキサゾロ[5. 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -

2-[2-(2-オキソ-1. 3-オキサゾラン-3-イル)エチル] ピペラジン

4-[(6-クロロベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5,

6. 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]-2-

[2-(2-オキソ-ピロリジン-!-イル)エチル]ピペラジン

4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -2-[2-[(クマリン-7-イル) オキシ] エチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(6-クロロベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-2-[2-[(クマリン-7-イル)オキシ]エチル]-1-[(6-メチル-4.5,6,7-テトラヒドロオキサ

ゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 4-[(6-クロロベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-2-[2-[(シクロプ ロピルカルボニル) アミノ] エチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒ ドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 4- [(6-クロロベンゾ [*b*] チエン-2-イル) スルホニル] -2- [2- [(シクロプ ロピルカルボニル) アミノ] エチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒ ドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 4- [(6-クロロベンゾ [*b*] チエン-2-イル) スルホニル] -2- [[(シクロプロ ピルカルボニル) アミノ] メチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒド ロチアソロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 4-[(6-クロロベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-2-[[(シクロプロ ピルカルボニル) アミノ] メチル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒド ロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 4-[(6-クロロベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-2-(2-シアノエチ ル)-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルポニル] ピペラジン

4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -2-(2-シアノエチル) -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -2-[(ᠰシアノメチル-ルメチルカルバモイル) メチル] -1-[(6-メチル-4、5、6、7-テトラヒドロチアゾロ[5、4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -2-[(ルシアノメチル-ルメチルカルバモイル) メチル] -1-[(6-メチル-4、5、6、7-テトラヒドロオキサゾロ[5、4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン2-(3-ブチニル) -4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -

4-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン

2-(3-ブチニル)-4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル]-4-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

1-[(6-クロロベンゾ[b] チェン-2-イル) スルホニル] -2-[[~(2-ハイドロキシエチル) カルバモイル] メチル] -4-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン<math>1-[(6-クロロベンゾ[b] チェン-2-イル) スルホニル] -2-[[~(2-ハイドロキシエチル) カルバモイル] メチル] -4-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン<math>2-[[N. ~C] -2-1] -2-1 (6-メチルー4, 5, 6, 7-テトラヒクロロベンゾ[b] チェン-2-イル) スルホニル] -4-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

ロベンソ[b] チェン-2-イル) スルホニル] -4- [(6-メチル-4、5、6、7-テトラヒドロチアソロ[5、4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 2- [[M ルピス-(2-メトキシエチル) カルバモイル] メチル] -1- [(6-クロロベンソ[b] チェン-2-イル) スルホニル] -4- [(6-メチル-4、5、6、7-テトラヒドロオキサソロ[5、4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 4- [(6-クロロベンソ[b] チェン-2-イル) スルホニル] -2- [[M (2-ハイドロキシエチル) - M メチルカルバモイル] メチル] -1- [(6-メチル-4、5、6、7-テトラヒドロチアソロ[5、4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -2-[[(2-ハイドロキシエチル) - (- (6-メチルカルバモイル) メチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

2-[[ハーベンジル-ハー (2-ハイドロキシエチル) カルバモイル] メチル] -4[(6-クロロベンゾ [b] チエン-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]
ピペラジン

2-[[*N*-ベンジル-*N*-(2-ハイドロキシエチル) カルバモイル] メチル] -4-[(6-クロロベンゾ [b] チエン-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-[2-[(モルフォリン-4-イル) カルボニル] エチル] ピペラジン4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル]-2-[2-(ジメチルアミノカルボニル) エチル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾ

ロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 4-[(6-クロロベンソ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアソロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニ ル] -2-[2-[(ピロリジン-1-イル)カルポニル]エチル] ピペラジン 2-[2-(アミノスルホニル)エチル]-4-[(6-クロロベンゾ[b]チエン-2-イ ル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 4-[(6-クロロベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニ ル] -2- [2- [(モルフォリン-4-イル) スルホニル] エチル] ピペラジン 2-[2-[(t-ブトキシカルポニルアミノ)スルホニル]エチル]-4-[(6-クロ ロベンソ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テト ラヒドロチアソロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン ロベンゾ[h] チェン-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テト ラヒドロチアゾロ[5. 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 4-[(6-クロロベンソ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-2-[2-(エトキシカ ルボニルアミノ) スルホニル] エチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒ ドロチアソロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 2- [2- (アセチルアミノ) スルホニル] エチル] -4- [(6-クロロベンゾ [b] チ エン-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾ ロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン 2- (アミノスルホニルメチル) -4- [(6-クロロベンゾ [b] チエン-2-イル) スルホニル] - [- [(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアソロ [5, 4-c] ピ リジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 4-[(6-クロロベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-I-[(6-メチル-

4. 5. 6. 7-テトラヒドロチアゾロ (5. 4-c) ピリジン-2-イル) カルボニ ル] -2- [(モルフォリン-4-イル) スルホニルメチル] ピペラジン 4- [(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -1- [(6-メチル-4. 5. 6. 7-テトラヒドロチアゾロ [5. 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニ ル] -2-[(ピロリジン-1-イル)スルホニルメチル] ピペラジン 2-[(t-ブトキシカルボニルアミノ)スルホニルメチル]-4-[(6-クロロベ ンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -1- [(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒ ドロチアゾロ[5. 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン 2- [(カープトキシカルボニルアミノ)スルホニルメチル]-4- [(6-クロロベ ンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -1- [(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒ ドロチアゾロ[5. 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 4- [(6-クロロベンゾ [b] チエン-2-イル) スルホニル] -2- [(エトキシカル ボニルアミノ) スルホニルメチル] - 1 - [(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒド ロチアゾロ[5. 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 2- [(アセチルアミノ)スルホニルメチル]-4- [(6-クロロベンゾ[b]チエ ン-2-イル) スルホニル] -1- [(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5. 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 2-[3-[(4/-5-アセトキシ-4-オキソ) ピラン-2-イル] プロピル]-4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5. 4-c]ピリジン -2-イル)カルボニル]ピペラ ジン

4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -2-[3-[(4*H*-5-ヒドロキシ-4-オキソ) ピラン-2-イル] プロピル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -2-[3-[(4*H*-5-メトキシ-4-オキソ) ピラン-2-イル] プロピル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テト

ラヒドロチアソロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン N メチル-N [4-[(6-クロロベンソ[b] チェン-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアソロ <math>[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン-2-イル] アセチル] メタンスルホンアミド

№ [[4-[(6-クロロベンソ[b]チエン-2-イル)スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアソロ [5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン-2-イル]アセチル]-N'-メタンスルホニルヒドラジン4-[(6-クロロベンソ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-2-[2-(2, 5-ジヒドロ-5-オキソ-4H-1, 2, 4-オキサジアゾール-3-イル)エチル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン

4-[(6-クロロベンソ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-2-[2-(2,5-ジヒドロ-5-オキソ-4H-1,2,4-オキサジアゾール-3-イル)エチル]-1-[(6-メチル-4,5,6,7-テトラヒドロオキサゾロ[5,4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン

4-[(6-クロロベンソ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -2-[2-(2-オキソ-3H-1, 2, 3, 5-オキサチアジアゾール-4-イル) エチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(6-クロロベンソ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -2-[2-(2-オキソ-3H-1, 2, 3, 5-オキサチアジアゾール-4-イル) エチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

 $4-[(6-\rho \Box \Box \wedge \vee \vee \vee (b)]$ チェン-2-イル) スルホニル] -2-[2-(2, 5-ジヒドロ-5-オキソ-4H-1, 2, 4-チアジアゾール-3-イル) エチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(6-クロロベンソ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -2-[2-(2, 5-ジヒドロ-5-オキソ-4H-1, 2, 4-チアジアゾール-3-イル) エチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサアソロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -2-{2-(2, 5-ジヒドロ-5-チオキソ-4H-1, 2, 4-オキサジアゾール-3-イル) エチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(6-クロロベンソ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -2-[2-(2, 5-ジヒドロ-5-チオキソ-4H-1, 2, 4-オキサジアゾール-3-イル) エチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-[2-

(2-オキソ-1, 3-オキサゾラン-3-イル)エチル]ピペラジン 4-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアソロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルポニル]-2-[2-(2-オキソ-1, 3-オキサゾラン-3-イル)エチル]ピペラジン 4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]-2-[2-(2-オキソ-1、3-オキサゾラン-3-イル)エチル] ピペラジン 4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2-[2-(2-オキソピロリジン 1-イル) エチル] ピペラジン 4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]-2-[2-(2-オキソピロリジン 1-イル)エチル] ピペラジン 4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-2-[2-[(クマリン-7-イ ル) オキシ] エチル] -1-[(6-メチル-4.5,6,7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-cl ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-2-[2-[(クマリン-7-イ ル) オキシ] エチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ [5. 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-2-[2-[(シクロプロピル カルボニル) アミノ] エチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチ アゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-2-[2-[(シクロプロピル カルボニル) アミノ] エチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオ キサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-2-[[(シクロプロピルカ

ルボニル) アミノ] メチル] -1- [(6-メチル-4、5、6、7-テトラヒドロチア ソロ[5、4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-2-[[(シクロプロピルカルボニル)アミノ]メチル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン

2-[2-(アミノスルホニル) エチル]-4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

2-[2-[(1-)]++)カルボニルアミノ)スルホニル]エチル]-4-[(5-)ロロインドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-)メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン

2-[2-[(n-プトキシカルボニルアミノ)スルホニル]エチル]-4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアソロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン

4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-2-[2-(エトキシカルボニルアミノ)スルホニル]エチル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン

2-[2-(アセチルアミノ)スルホニル] エチル] -4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4.5,6.7-テトラヒドロチアゾロ[5,4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

2-[2-(アミノスルホニル) エチル] -4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアソロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニ ル] -2- [2- [(モルホリン4-イル) スルホニル] エチル] ピペラジン 2- [2- [(t-プトキシカルポニルアミノ) スルホニル] エチル] -4- [(5-エチ ニルインドール-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4.5,6,7-テトラヒ ドロチアゾロ[5. 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 2-[2-[(n-ブトキシカルボニルアミノ)スルホニル]エチル]-4-[(5-エチ ニルインドール-2-イル) スルホニル] - ! - [(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒ ドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 2-[2-(エトキシカルボニルアミノ)スルホニル]エチル]-4-[(5-エチニ ルインドール-2-イル) スルホニル] - 1 - [(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒド ロチアゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルポニル]ピペラジン 2-[2-(アセチルアミノ)スルホニル]エチル]-4-[(5-エチニルインドー ル-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5. 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 2-(アミノスルホニルメチル)-4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホ ニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリジン -2-イル) カルボニル] ピペラジン 4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]-2-[(モル ホリン4-イル) スルホニルメチル] ピペラジン

2-[(*t*-ブトキシカルボニルアミノ)スルホニルメチル]-4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチ

リジン-1-イル) スルホニルメチル] ピペラジン

4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-

テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2- [(ピロ

アゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン 2-[(ハープトキシカルボニルアミノ)スルホニルメチル]-4-[(5-クロロイ ンドール-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチ アゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン 4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-2-[(エトキシカルポニ ルアミノ) スルホニルメチル] - i - [(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチ アゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 2-[(アセチルアミノ)スルホニルメチル]-4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -1- [(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5. 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 2-(アミノスルホニルメチル)-4-[(5-エチニルインドール-2-イル)スル ホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリジ ン-2-イル) カルポニル] ピペラジン 4-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアソロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニ ル]-2-[(モルホリン4-イル)スルホニルメチル]ピペラジン 4-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル- * 4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアソロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニ ル]-2-[(ピロリジン-1-イル)スルホニルメチル]ピペラジン 2- [(t-ブトキシカルボニルアミノ)スルホニルメチル] -4- [(5-エチニル インドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4:5,6.7-テトラヒドロ チアソロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 2-[(ハーブトキシカルボニルアミノ)スルホニルメチル]-4-[(5-エチニル インドール-2-イル) スルホニル] - 1 - [(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロ チアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

2-[(エトキシカルボニルアミノ)スルホニルメチル]-4-[(5-エチニルイ

ンドール-2-イル) スルホニル] - 1 - [(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチ アゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 2-[(アセチルアミノ)スルホニルメチル]-4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 2-[3-[(4/-5-アセトキシ-4-オキソ)ピラン-2-イル]プロピル]-4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラ ヒドロチアソロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン 4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -2-[3-[(4/-5-ヒドロキ ... シ-4-オキソ) ピラン-2-イル] プロピル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラ ヒドロチアソロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン 4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-2-[3-[(4#-5-メトキシ-4-オキソ) ピラン-2-イル] プロピル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒ ドロチアソロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン *№* [[4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-l-[(6-メチル-4.5.6.7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル] ピペラジン-2-イル]アセチル]-N-メチルメタンスルホン アミド

N-[[4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4,5,6,7-テトラヒドロチアゾロ [5,4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン-2-イル] アセチル] ベンゼンスルホンアミド N-[2-[4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4,5,6,7-テトラヒドロチアゾロ[5,4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン-2-イル] エチル] トリフルオロメタンスルホンアミド N-[2-[4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4,5,6,7-テトラヒドロチアゾロ[5,4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]

ピペラジン-2-イル]エチル]-*ト*ナメチルトリフルオロメタンスルホンアミド

№ [[4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアソロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン-2-イル]アセチル]-N'-メタンスルホニルヒドラジン 2-[3-[(4#-5-アセトキシ-4-オキソ)ピラン-2-イル]プロピル]-4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4.5.6.7-テト ラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリジン -2-イル)カルボニル]ピペラジン 4-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル]-2-[3-[(4*H*-5-ヒドロ キシ-4-オキソ) ピラン-2-イル] プロピル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テト ラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 4-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル]-2-[3-[(4#-5-メトキ シ-4-オキソ) ピラン-2-イル] プロピル] -1- [(6-メチル-4. 5. 6. 7-テトラ ヒドロチアゾロ[5. 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン **ル**メチル-ル-[[4-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カル ボニル] ピペラジン-2-イル] アセチル] メタンスルホンアミド **№**[[4-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアソロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン-2-イル]アセチル]ベンゼンスルホンアミド N-[2-[4-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4.5.6.7-テトラヒドロチアゾロ[5.4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル] ピペラジン-2-イル]エチル]トリフルオロメタンスルホンアミド N-[2-[4-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4.5.6.7-テトラヒドロチアゾロ[5.4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン-2-イル|エチル]-ルメチルトリフルオロメタンスルホンア

ミド

N-{{4-{(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル}-1-{(6-メチル-4,5,6,7-テトラヒドロチアゾロ[5,4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル} ピペラジン-2-イル] アセチル}-N-メタンスルホニルヒドラジン4-{(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル}-2-{2-(2,5-ジヒドロ-5-オキソ-4H-1,2,4-オキサジアゾール-3-イル) エチル}-1-{(6-メチル-4,5,6,7-テトラヒドロチアゾロ[5,4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル} ピペラジン

4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル]-2-[2-(2, 5-ジヒドロ-5-オキソ-4H-1, 2, 4-オキサジアゾール-3-イル) エチル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4- [(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -2- [2- (2, 5-ジヒドロ-5-オキソ-4H-1, 2, 4-オキサジアゾール-3-イル) エチル] -1- [(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル]-2-[2-(2, 5-ジヒドロ-5-オキソ-4H-1, 2, 4-オキサジアゾール-3-イル) エチル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

 $4-[(5-\rho \Box \Box T) - V-2-T) Z N ホ ニ N]-1-[(6-メ チ N-4, 5, 6, 7- テ ト ラ ヒ ド ロ チ ア ソ ロ [5, 4-c] ピ リ ジ ン - 2-T N) カ ル ボ ニ ル]-2-[2-(2-オ キ ソ - 3 H-1, 2, 3, 5-オ キ サ チ ア ジ ア ゾ ー ル - 4-T N) エ チ ル] ピ ペ ラ ジ ン 4-[(5-エ チ ニ ル T ン ド ー ル - 2-T N) ス ル ホ ニ ル]-1-[(6-メ チ N-4, 5, 6, 7-テ ト ラ ヒ ド ロ チ ア ゾ ロ [5, 4-c] ピ リ ジ ン - 2-T N) カ ル ボ ニ ル]-2-[2-(2-オ キ ソ - 3 H-1, 2, 3, 5-オ キ サ チ ア ジ ア ゾ ー ル - 4-T N) エ チ$

ル] ピペラジン

4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-[2-(2-オキソ-3H-1, 2, 3, 5-オキサチアジアゾール-4-イル) エチル] ピペラジン

4-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]-2-[2-(2-オキソ-3H-1, 2, 3, 5-オキサチアジアゾール-4-イル)エチル]ピペラジン

4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -2-[2-(2, 5-ジヒドロ-5-オキソ-4H-1, 2, 4-チアジアゾール-3-イル) エチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

2-[2-(2, 5-ジヒドロ-5-オキソ-4H-1, 2, 4-チアジアゾール-3-イル) エチル]-4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -2-[2-(2, 5-ジヒドロ-5-オキソ-4H-1, 2, 4-チアジアゾール-3-イル) エチル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

2-[2-(2, 5-ジヒドロ-5-オキソ-4H-1, 2, 4-チアジアゾール-3-イル) エチル]-4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-2-[2-(2,5-ジヒドロ-5-

チオキソ-4H-1, 2, 4-オキサジアゾール-3-イル) エチル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル) カルボニル]ピペラジン

2-[2-(2, 5-ジヒドロ-5-チオキソ-4H-1, 2, 4-オキサジアゾール-3-イル) エチル]-4-[(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-2-[2-(2,5-ジヒドロ-5-チオキソ-4H-1,2,4-オキサジアゾール-3-イル)エチル]-1-[(6-メチル-4,5,6,7-テトラヒドロオキサアゾロ[5,4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル] ピペラジン

4-[(5-x+x+1)-2-(1)-2-(1)-2-(2)-2-

1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -2-[[N-(2-ハイドロキシエチル) カルバモイル] メチル] -4-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

2-[[M, M-ピス-(2-ハイドロキシエチル) カルバモイル] メチル]-4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

2-[[N, N-UZ-(2-N-T)]-4-[(5-D)]-4-[(N, N-UZ-(2-N-T)]-4-[(5-D)]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラレドロオキサゾロ[5, 4-c]]-2-(1)]-2-([N-(2-メトキシエチル])カルボモル] メチル] メチル] -4-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾル)カルバモイル] メチル] -4-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾ

ロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 4- [(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -2- [[*M*-(2-メトキシエチ ル) カルバモイル] メチル] -4-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサ ゾロ[5. 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 2-[[M, M-ビス-(2-メトキシエチル)カルバモイル]メチル]-4-[(5-クロ ロインドール-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒド ロチアソロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 2- [[N. N-ビス-(2-メトキシエチル) カルバモイル] メチル] -4- [(5-クロ ロインドール-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒド ロオキサゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン 4- [(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-2- [[N−(2-ハイドロキシ エチル)-1-[(6-メチルカルバモイル]メチル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テト ラヒドロチアゾロ[5. 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン **4-** [(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -2- [[N-(2-ハイドロキシ エチル)-ルメチルカルバモイル]メチル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テト ラヒドロオキサゾロ[5、4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 2- [[*ト*-ベンジル-*ト*- (2-ハイドロキシエチル) カルバモイル] メチルĴ-4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テ トラヒドロチアソロ[5. 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン 2- [[ルーベンジル- ル- (2-ハイドロキシエチル) カルバモイル] メチル] -4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-[-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テ トラヒドロオキサゾロ[5.4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ピペラジ

4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -2-(2-シアノエチル) -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

WO 00/09480 PCT/JP99/04344

4- [(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -2- [(M-シアノメチル-M-メチルカルバモイル) メチル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチ アゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]ピペラジン 4- [(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -2- [(*N*-シアノメチル-*N*-メチルカルバモイル) メチル ー1ー [(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオ キサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-[2-[(モルホリン4-イル)カルボニル]エチル]ピペラジン 4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-2-[2-(ジメチルアミノ カルボニル) エチル] - ! - [(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアソロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5. 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2- [2-[(ピロリジン-1-イル)カルボニル]エチル]ピペラジン 4-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニ ル] -2- [2- [(モルホリン4-イル) カルボニル] エチル] ピペラジン 4- [(5-エチニルインドール-2-イル) スルホニル] -2- [2- (ジメチルアミ ノカルボニル) エチル] -1 - [(6-メチル-4. 5. 6. 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン 4-[(5-エチニルインドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4. 5. 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニ ル] -2- [2- [(ピロリジン-1-イル) カルボニル] エチル] ピペラジン 2-(3-プチニル)-4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-4-[(6-メチル-4. 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5. 4-c] ピリジン-2-イル) カル

ポニル] ピペラジン

2-(3-プチニル)-4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-4-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル] ピペラジン

4-{(6-クロロ-3-ヒドロキシベンゾ [b] チエン-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-(2-シアノエチル) ピペラジン

カルボニル] -2- (2-シアノエチル) ピペラジン

4- [(3-アセチル-6-クロロベンソ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -1- [(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2- [(モルホリン-4-イルカルボニル) メチル] ピペラジン

4-[(3-アセチル-6-クロロベンソ[b] チエン-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサソロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-[(モルホリン-4-イルカルボニル) メチル] ピペラジン

4-[(3-アセチル-6-クロロベンゾ[b]チエン-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-(M, M-ジメチルカルバモイルメチル) ピベラジン

4-[(3-7 セチル-6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-<math>c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-(2-シアノエチル) ピペラジン

4-[(3-アセチル-6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-(2-シアノエチル) ピペラジン

4-[(6-クロロ-3-(ヒドロキシメチル) ベンゾ[b] チェン-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-<math>c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2-[(モルホリン-4-イルカルボニル) メチル] ピペラジン

4-[(6-クロロ-3-(ヒドロキシメチル)ベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-

2-(N, N-ジメチルカルバモイルメチル) ピペラジン 4-[(6-クロロ-3-(ヒドロキシメチル) ベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-(<math>N, N-ジメチルカルバモイルメチル) ピペラジン

4- [(6-クロロ-3-(ヒドロキシメチル) ベンソ[b] チエン-2-イル) スルホニル] -1- [(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアソロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2-(2-シアノエチル) ピペラジン

4-[(6-9 - 2 - 3 - (ヒドロキシメチル) ベンゾ [b] チェン-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-(2-シアノエチル) ピペラジン

4-[(6-クロロ-3-(N,N-ジメチルアミノメチル) ベンゾ[b] チェン-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2-[(モルホリン-4-イルカルボニル) メチル] ピペラジン

4-[(6-クロロ-3-(N,N-ジメチルアミノメチル) ベンゾ [b] チェン-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2-[(モルホリン-4-イルカルボニル) メチル] ピペラジン

4-[(6-クロロ-3-(N,N-ジメチルアミノメチル)ベンソ[b]チェン-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4、5、6、7-テトラヒドロチアゾロ[5、4-<math>c]ピリジン-2-イル)カルボニル]-2-(N,N-ジメチルカルバモイルメチル)ピペラジン

4-[(6-クロロ-3-(N,N-ジメチルアミノメチル) ベンゾ [b] チエン-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2-(N,N-ジメチルカルバモイルメチ

ル) ピペラジン

4- [(6-クロロ-3-(シアノメチル) ベンゾ [b] チエン-2-イル) スルホニル] -1- [(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2- [(モルホリン-4-イルカルボニル) メチル] ピペラジン

 $4-[(6-\rho \Box \Box -3-(\nu P / \chi f N)) ベンゾ[b] f x v -2- (N) x ルホニル] -1-[(6- \chi f N -4, 5, 6, 7- f トラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2- (N) x ルル ハルガニル] -2-(N) x チルカルバモイルメ f N) ピペラジン <math>4-[(6-\rho \Box \Box -3-(\nu P / \chi f N)) ベンゾ[b] f x v -2- (N) x ルホニル] -1-[(6- \chi f N -4, 5, 6, 7- f トラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2- (N) x ルル ハルボニル] -2-(N) x チルカルバモイルメ f N) ピペラジン <math>4-[(6-\rho \Box \Box -3-(\nu P / \chi f N)) ベンゾ[b] f x v -2- (N) x ルホニル] -1-[(6- \chi f N -4, 5, 6, 7- f トラヒドロ f P) v [5, 4-c] ピリジン-2- (N) x ルポニル] -2-(2- \nu P / x f N) ピペラジン$

4-[(6-クロロ-3-(シアノメチル)ベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-

٠..

2-イル)カルボニル]-2-(2-シアノエチル)ピペラジン

4-[(6-クロロ-3-(カルバモイルメチル)シベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-!-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル)カルボニル]-2-[(モルホリン-4-イルカルポニル)メチル]ピペラジン

4-[(6-クロロ-3-(カルバモイルメチル)ベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]-2-[(モルホリン-4-イルカルボニル)メチル]ピペラジン

4- [(6-クロロ-3-(カルバモイルメチル) ベンゾ [b] チエン-2-イル) スルホニル] -1- [(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2- (M, M-ジメチルカルバモイルメチル) ピペラジン

 $4-[(6-\rho \Box \Box -3-(\partial u) \land \Box +1) \land \Box \lor (\partial u) \land (\partial u$

4-[(6-クロロ-3-(カルバモイルメチル)ベンゾ[b]チエン-2-イル)スルホニル]-I-[(6-メチル-4.5.6,7-テトラヒドロオキサゾロ[5.4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]-2-(2-シアノエチル)ピペラジン

slindo

4-[(5-クロロ-3-ヒ.ドロキシインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4.5.6.7-テトラヒドロオキサゾロ[5.4-c] ピリジン-2-イル) カル

ボニル] -2-[(モルホリン-4-イルカルボニル) メチル] ピペラジン 4-[(5-クロロ-3-ヒドロキシインドール-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-<math>c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2-[(モルホリン-4-イルカルボニル) メチル] ピペラジン 4-[(5-クロロ-3-ヒドロキシインドール-2-イル) スルホニル] -1-[(6-ヒドロキシメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-<math>c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2-[(モルホリン-4-イルカルボニル) メチル] ピペラジン

1-[(5-0)-3-2+7]-4-[(6-2+7)-2-7] スルホニル] -4-[(6-2+7)-4] (6-2-4) カルボニル] ピペラジン

4-[(5-クロロ-3-ヒドロキシインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ<math>[5, 4-c]ピリジン-2-イル)カルボニル]-2-(N, M-ジメチルカルバモイルメチル) ピペラジン

4-[(5-クロロ-3-ヒドロキシインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ <math>[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-(N, N-ジメチルカルバモイルメチル) ピペラジン

4-[(5-クロロ-3-ヒドロキシインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ<math>[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-(2-シアノエチル) ピペラジン

4-[(5-クロロ-3-ヒドロキシインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4、5、6、7-テトラヒドロチアゾロ<math>[5,4-c]ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-(2-シアノエチル) ピペラジン

4- [(3-アセチル-5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] - 1- [(6-メチル-4、5、6、7-テトラヒドロオキサゾロ [5、4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2- [(モルホリン-4-イルカルボニル) メチル] ピペラジン

4-[(3-アセチル-5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4.5.6.7-テトラヒドロチアゾロ[5.4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-[(モルホリン-4-イルカルボニル) メチル] ピペラジン4-[(3-アセチル-5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4.5.6.7-テトラヒドロオキサゾロ[5.4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-(<math>N, N-ジメチルカルバモイルメチル) ピペラジン4-[(3-アセチル-5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4.5.6.7-テトラヒドロチアゾロ[5.4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-(N, N-ジメチルカルバモイルメチル) ピペラジン4-[(3-アセチル-5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4.5.6.7-テトラヒドロチアゾロ[5.4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-(N, N-ジメチルカルバモイルメチル) ピペラジン4-[(3-アセチル-5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4.5.6.7-テトラヒドロオキサゾロ[5.4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-(2-シアノエチル) ピペラジン

4-[(3-アセチル-5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4、5、6、7-テトラヒドロチアゾロ<math>[5,4-c]ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-(2-シアノエチル) ピペラジン

4-[(5-クロロ-3-(ヒドロキシメチル)インドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イ ル)カルボニル]-2-(ハ ハ-ジメチルカルバモイルメチル)ピペラジン 4-[(5-クロロ-3-(ヒドロキシメチル) インドール-2-イル) スルホニル] - I-[(6-メチル-4、5、6、7-テトラヒドロチアゾロ[5、4-<math>c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2- (N N-ジメチルカルバモイルメチル) ピペラジン 4-[(5-クロロ-3-(ヒドロキシメチル) インドール-2-イル) スルホニル] - I-[(6-メチル-4、5、6、7-テトラヒドロオキサゾロ[5、4-<math>c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2- (2-シアノエチル) ピペラジン

4-[(5-クロロ-3-(ヒドロキシメチル)インドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イ ル)カルボニル]-2-(2-シアノエチル) ピペラジン

 $4-[(5-D \Box \Box -3-(N,N-3) \times FN + 2 \times FN + 2 \times FN) \times T) \times T$ ホニル] $-1-[(6-X FN-4, 5, 6, 7-F) \times FN + 2 \times FN + 2 \times FN + 2 \times FN] \times T$ $+1-[(6-X FN-4, 5, 6, 7-F) \times FN + 2 \times FN] \times T$ $+1-[(5-D \Box -3-(N,N-2-T) \times FN] \times T$

4-[(5-クロロ-3-(N,N-ジメチルアミノメチル) インドール-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-<math>c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2-[(モルホリン-4-イルカルボニル) メチル] ピペラジン

 $4-[(5-D \Box \Box -3-(NN-S) \times FN Y = 1 \times FN) \times T) \times T = 1-[(6-X + N) + 2-(NN-S) \times T = 1-[(6-X + N) + 2-(NN-S) \times FN \times T = 1-(NN-S) \times T = 1-(NN-S)$

4-[(5-クロロ-3-(N,N-ジメチルアミノメチル) インドール-2-イル) スルホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-<math>c] ピリジン-2-イル) カルボニル] -2-(N,N-ジメチルカルバモイルメチル) ピペラジン

4-[(5-クロロ-3-(M. N-ジメチルアミノメチル)インドール-2-イル)スル

ホニル] -1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] <math>-2-(2-シアノエチル) ピペラジン 4-[(5-クロロ-3-(N,N-ジメチルアミノメチル) インドール-2-イル) スルホニル] <math>-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] <math>-2-(2-シアノエチル) ピペラジン 4-[(5-クロロ-3-(シアノメチル) インドール-2-イル) スルホニル] <math>-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] <math>-2-[(E-N-5) -4-(N-5) -4-(N-5)

4-[(5-クロロ-3-(シアノメチル) インドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-(2-シアノエチル) ピペラジン

4- [(5-クロロ-3-(丸ルバモイルメチル)インドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-

2-イル) カルボニル] -2- [(モルホリン-4-イルカルボニル) メチル] ビペラジン

4- [(5-クロロ-3- (カルバモイルメチル) インドール-2-イル) スルホニル] - I - [(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル] - 2- [(モルホリン-4-イルカルボニル) メチル] ピペラジン

4- [(5-クロロ-3- (カルバモイルメチル) インドール-2-イル) スルホニ ル] - 1 - [(6-メチル-4.5.6.7-テトラヒドロオキサゾロ [5.4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル 1-2-(M. M-ジメチルカルバモイルメチル) ピペラジン 4-[(5-クロロ-3-(カルバモイルメチル)インドール-2-イル)スルホニ ル] - I- [(6-メチル-4. 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-*c*] ピリジン-2-イル) カルボニル - 2- (N N-ジメチルカルバモイルメチル) ピペラジン 4-[(5-クロロ-3-(カルバモイルメチル)インドール-2-イル)スルホニ ル]-1-[(6-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c]ピリジン-2-イル) カルボニル] -2-(2-シアノエチル) ピペラジン 4- [(5-クロロ-3- (カルバモイルメチル) インドール-2-イル) スルホニ ル] -1-[(6-メチル-4.5.6.7-テトラヒドロチアソロ[5.4-c] ピリジン-2-イル)カルボニル]-2-(2-シアノエチル)ピペラジン 4-[(5-クロロ-1-ヒドロキシインドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メ チル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボ ニル]-2-[(モルホリン-4-イル)カルボニルメチル]ピペラジン 4-[(5-クロロ-1-ヒドロキシインドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メ チル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロオキサゾロ[5, 4-c] ピリジン-2-イル) カル ボニル] -2-[(モルホリン-4-イル)カルボニルメチル] ピペラジン 4-[(5-クロロ-1-メトキシインドール-2-イル)スルホニル]-1-[(6-メチ ル-4. 5, 6, 7-テトラヒドロチアゾロ [5, 4-c] ピリジン-2-イル) カルボニ

WO 00/09480 PCT/JP99/04344

4-[4-[(6-クロロ-1-メトキシインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4、5、6、7-テトラヒドロチアゾロ [5、4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-[(モルホリン-4-イル) カルボニルメチル] ピペラジン4-[4-[(6-クロロ-1-メトキシインドール-2-イル) スルホニル]-1-[(6-メチル-4、5、6、7-テトラヒドロオキサゾロ [5、4-c] ピリジン-2-イル) カルボニル]-2-[(モルホリン-4-イル) カルボニルメチル] ピペラジン

本発明においては、上記の化合物のみならず、上記化合物の塩、それらの溶媒 和物も好ましいものとして挙げることができる。

以下に、本発明のスルホニル誘導体の製造方法について説明する。

本発明のスルホニル誘導体、その塩およびそれらの溶媒和物は、既知の一般的 化学的な製造方法の組み合わせにより製造することができ、以下に代表的な合成 法を説明する。

なお、本発明のスルホニル誘導体を合成する際に、窒素原子、水酸基、カルボ キシル基等の置換基を保護する必要がある場合には、従来より知られている必要 な時に除去出来る一般的な保護基により保護されていても良く、これらの保護基 は必要な時に以下の製造方法に示す有機化学的一般的な方法により除去できる。

また、本発明のスルホニル誘導体を合成するために必要となる原料は、有機化学の一般的合成法により得ることができ、代表的な原料の製造方法を参考例に示す。さらに、本発明のスルホニル誘導体の原料は参考例に例示した方法を応用することにより合成することができる。

以下に、窒素原子、水酸基、カルボキシル基等の置換基の保護基および脱保護 の方法について述べる。

アミノ基、アルキルアミノ基における窒素原子の適当な保護基としては、通常のアシル型保護基、すなわちアセチル基のごときアルカノイル基、もしくはメトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、第三級ブトキシカルボニル基のごときアルコキシカルボニル基、もしくはベンジルオキシカルボニル基、パラメトキシベンジルオキシカルボニル基、パラ(オルト)ニトロベンジルオキシカルボニル基のごときアリールメトキシカルボニル基、ベンジル基、トリフェニルメチル基のごときアリールメチル基もしくはベンゾイル基のごときアロイル基が適当である。これら保護基の脱保護の方法は、採用された保護基の化学的性質により異なり、例えば、アルカノイル基、アルコキシカルボニル基あるいはアロイル基のようなアシル型保護基では、水酸化リチウム、水酸化ナトリウムもしくは水酸化

WO 00/09480 PCT/JP99/04344

カリウムのような水酸化アルカリ金属等の適当な塩基を使うことにより加水分解 し脱保護できる。

また、第三級プトキシカルボニル基もしくはパラメトキシベンジルオキシカルボニル基のような置換メトキシカルボニル型保護基は、適当な酸、例えば酢酸、塩酸、臭化水素酸、硫酸、燐酸、トリフルオロ酢酸、トリフルオロメタンスルホン酸あるいはこれらの酸の組み合わせにより除去できる。また、ベンジルオキシカルボニル基、パラメトキシベンジルオキシカルボニル基、パラ(オルト)ニトロベンジルオキシカルボニル基のようなアリールメトキシカルボニル基ならびベンジル基のごときアリールメチル基はパラジウム炭素触媒を用いる加水素分解により除去することができる。また、ベンジル基の除去を行い、窒素ー水素結合に変換できる。トリフェニルメチル基は、適当な酸、例えばギ酸、酢酸、塩酸、臭化水素酸、硫酸、燐酸、トリフルオロ酢酸、トリフルオロメタンスルホン酸あるいはこれらの酸の組み合わせにより除去できる。また、液体アンモニア中、金属ナトリウムを用いるバーチ還元により除去することができ、パラジウム炭素触媒を用いる加水素分解により除去することができる。

その他のアミノ基の保護基としては、1級アミノ基の場合フタロイル基型に保護することができ、ヒドラジン、ジメチルアミノプロピルアミンなどにより除去できる。インドールの窒素原子、フェニルスルホニル基、トルエンスルホニル基、アセチル基、トリフルオロアセチル基等で保護することができ、水酸化ナトリウム、水酸化リチウム、水酸化カリウムのような水酸化アルカリ金属等の適当な塩基を使うことにより加水分解し脱保護できる。

水酸基の適当な保護基としてはアシル型保護基、エーテル型保護基、が挙げられる。アシル型保護基としては、アセチル基などのアルカノイル基、ベンゾイル 基などのアロイル基が適当であり、エーテル型保護基としてはベンジル基などの アリールメチル基、第三プチルジメチルシリル基などのシリルエーテル基、メト WO 00/09480 PCT/JP99/04344

キシメチル基、テトラヒドロピラニル基などが挙げられる。これらの保護基の除去は採用された保護基の化学的性質により異なる。例えば、アルカノイル基およびアロイル基などのアシル基は水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなどの水酸化アルカリ金属などの適当な塩基で加水分解することにより除去できる。アリールメチル型保護基はパラジウム炭素触媒を用いる加水素分解により除去することができ、第三級ブチルジメチルシリル基などのシリル基は、テトラブチルアンモニウムフルオリド等の弗化水素酸塩により除去できる。また、メトキシメチル基、テトラヒドロピラニル基などは酢酸、塩酸などにより除去できる。また、アリール基に置換した水酸基はメチル基により保護でき、塩化アルミニウム、三臭化硼素、三臭化燐のようなルイス酸、トリメチルシリルヨージド、臭化水素などにより除去できる。

カルボキシル基はエステル化することにより保護することができる。メチル、エチルエステルなどでは水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなどの水酸化アルカリ金属などの適当な塩基で加水分解することにより、第三ブチルエステルではトリフルオロ酢酸あるいは塩酸で処理することにより第三ブチル基を除去できる。また、ベンジル基などのアリールメチル基型エステルではパラジウム炭素触媒を用いる加水素分解によりアリールメチル基を除去することができる。

アセチレンの保護基としては、トリメチルシリル基、第三プチルジメチルシリル基、第三プチルジフェニルシリル基等のアルキルシリル基が利用でき、水酸化ナトリウム、水酸化リチウム、水酸化カリウムのような水酸化アルカリ金属等の適当な塩基、あるいはテトラブチルアンモニウムフルオリド、弗化水素ピリジン等の弗化水素酸塩により脱保護できる。

[製造方法-1]

一般式(Ia)で示される化合物

$$Q^{1}-Q^{2}-T^{1}-Q^{3}$$
 (1a)

[式中、 Q^1 、 Q^2 および T^1 は前記に同じ。 Q^3 は下記の基のいずれかを意味する。

(基中、R°、R¹、R°、R°、R°、R°、R°、R°、R°、R°、R°、R°、R°、a、b、c、d、e、f、g、hおよびiは前記に同じ。)]

のQ³*の窒素原子を一般式(||a)で示されるスルホン酸ハロゲン化物

$$Halo-SO_2-Q^{\Lambda}$$
 (IIa)

[式中、Q^{*} は前記に同じ。Haloは塩素、臭素、ヨウ素等のハロゲン原子を意味する。]

でスルホニル化することにより、一般式(1)で表されるスルホニル誘導体

$$Q^{1} - Q^{2} - T^{1} - Q^{3} - SO_{2} - Q^{A}$$
 (1)

[式中、 Q^1 、 Q^2 、 Q^3 、 Q^4 および T^1 は前記に同じ。] を製造する方法。 〈一般式(Ia)で示される化合物の合成〉

一般式(| a) で示される化合物は既知の技術による一連の操作により合成できる。

例えば、既知の方法あるいは既知の方法を応用して合成できる一般式(I] I a) で示される化合物

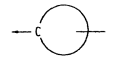
[Q³bは下記の基のいずれかを意味する。

(基中のR³、R⁴、R⁵、R⁶、R⁷、R⁸、R⁹、R¹⁰、R¹¹、R¹²、a、b、c、d、e、f、g、hおよびiは前記に同じ。R²¹は第三級プトキシカルボニル基、ベンジルオキシカルボニル基、パラメトキシベンジルオキシカルボニル基、パラニトロベンジルオキシカルボニル基、ベンジル基などの一般的窒素保護基を意味する。)]

において、 $Q^{\mathfrak{s}}$ の水素原子が結合する窒素原子を既知技術の応用で合成できる以下の一般式 (IVa) \sim (IVd) で示されるカルボン酸の活性化物

$$Q^{1}-Q^{2^{n}}-COOH$$
 (IVa)
 $Q^{1}-N(R^{2^{0}})-(CH_{2})_{m_{1}}-COOH$ (IVb)
 $Q^{1}-O-(CH_{2})_{m_{1}}-COOH$ (IVc)
 $Q_{1}-S-(CH_{2})_{m_{1}}-COOH$ (IVd)

[上記式中、Q¹ は前記に同じ。R²⁰は直鎖、もしくは分枝のアルキルキレン基または第三級プトキシカルボニル基、ベンジルオキシカルボニル基、パラメトキシベンジルオキシカルボニル基、パラニトロベンジルオキシカルボニル基、ベンジル基などの一般的窒素保護基を意味する。Q²⁰は単結合、直鎖状もしくは分枝状の炭素数1~6のアルキレン基、直鎖状もしくは分枝状の炭素数2~6のアルキニレン基、またはケニレン基、直鎖状もしくは分枝状の炭素数2~6のアルキニレン基、または



を意味する (この基は前記と同じものを意味する。)。m l は l ~ 6 の整数を意味する。] によりアシル化して一般式 (I b) で示される化合物類

$$Q^{1} - Q^{2} - T^{1} - Q^{3b}$$
 (Ib)

[式中、 Q^1 、 Q^2 、 Q^3 および T^1 は前記に同じ。] を合成することができる。

また、一般式(IIIa)で示される化合物のQ³゚の窒素原子がアミド結合を 形成する窒素原子である場合、一般式(IIIa)で示される化合物のQ³゚の窒 素原子を、以下の一般式(Va)~(Vd)で示される化合物

$$Q^{1}-Q^{2}-CHL^{1}R^{13} \qquad (Va)$$

$$Q^{1}-N(R^{2})-(CH_{2})_{m_{1}}-CHL^{1}R^{13} \qquad (Vb)$$

$$Q^{1}-O-(CH_{2})_{m_{1}}-CHL^{1}R^{13} \qquad (Vc)$$

$$Q^{1}-S-(CH_{2})_{m_{1}}-CHL^{1}R^{13} \qquad (Vd)$$

[上記式中、Q¹、Q²⁵、R¹³、R²°およびm1は前記に同じ。L¹は塩素、臭素、沃素、メチルスルホニルオキシ基、パラトルエンスルホニルオキシ基などの有機化学的に多用される脱離基を意味する。]

によりアルキル化する方法で一般式(lb)で示される化合物類を合成することができる。

また、一般式(IIIa)で示される化合物のQ³の窒素原子が一級あるいは 二級のアミンである場合、以下の一般式(VIa)~(VId)で示されるカルボニル化合物

$$Q^{1}-Q^{2b}-C (=0) R^{13}$$
 (VIa)
 $Q^{1}-N (R^{20}) - (CH_{2})_{m1}-C (=0) R^{13}$ (VIb)

$$Q^{1}-O-(CH_{2})_{m1}-C(=O)R^{13}$$
 (VIc)
 $Q_{1}-S-(CH_{2})_{m1}-C(=O)R^{13}$ (VId)

[上記式中、Q¹、Q²º、R¹³、R²ºおよびmlは前記に同じ。]

とイミンを形成させ、還元する還元的アルキル化反応、

一般式 (IIIa) で示される化合物とホスゲン、トリホスゲン、1, 1'-カルボニルジイミダゾールなどの試薬ならびに既知技術の応用で合成できる以下の一般式 (VIIa) ~ (VIId) で示される一級あるいは一般式 (VIIe) で示される二級アミンのある化合物

$Q^1 - Q^{2b} - NH_2$	(VIIa)
$Q^{1}-N(R^{20})-(CH_{2})_{m2}-NH_{2}$	(V I I b)
$Q^{1}-O-(CH_{2})_{m2}-NH_{2}$	(VIIc)
$Q^{1}-S-(CH_{2})_{m2}-NH_{2}$	(VIId)



[上記式中、Q¹、Q²⁰およびR²⁰は前記に同し。m2は2~6の整数を意味する。基



は置換基を有することもある5~6員の複素環式基を意味する。)]

とを反応させ、尿素誘導体を形成する反応、またイソシアナート誘導体あるいは 一般式(IVa)~(.IVd)で示されるカルボン酸より生成させたイソシアナートを一般式(IIIa)で示されるアミンに反応させることなどの方法により 一般式(Ib)で示される化合物類を製造することができる。

一般式(Ib)で示される化合物のQ¹の構造にハロゲン原子またはトリフルオロメタンスルホニルオキシ基の置換したアリール基か、またはハロゲン原子またはトリフルオロメタンスルホニルオキシ基の置換したアルケニル基が存在する場合には、遷移金属触媒を用い、硼酸基の置換したアリール化合物とカップリング反応させることができる。

一般式(Ib)で示される化合物のQ'の構造にアルケニル基または硼酸基の 置換したアルケニル基が存在すれば、遷移金属触媒を用い、ハロゲン原子または トリフルオロメタンスルホニルオキシ基の置換したアリール基とカップリングさ せることが可能である。

同様に、一般式(Ib)で示される化合物のQ¹の構造に硼酸基の置換したアリール基がある場合には、ハロゲン原子またはトリフルオロメタンスルホニルオキン基の置換したアリール化合物またはハロゲン原子またはトリフルオロメタンスルホニルオキン基の置換したアルケニル化合物とカップリング反応させることができ、一般式(Ib)で示される化合物のQ¹の構造中にハロゲン原子またはトリフルオロメタンスルホニルオキン基の置換したアリール基があれば、アルケニル化合物と遷移金属触媒を用いてカップリングさせ、一般式(Ib)で示される化合物類を得ることが可能である。このようにして得られた一般式(Ib)で示される化合物は、Q³゚の窒素原子が保護されていれば、必要に応じて脱保護することにより、一般式(Ia)で示される化合物が得られる。

例えば、一般式(IVa)~(IVd)で示されるカルボン酸の適当な活性化物としては、一般式(IVa)~(IVd)で示されるカルボン酸をクロロぎ酸イソブチルのようなクロロぎ酸エステルと反応させ、無水物とすることで得られるような混合酸無水物、塩化チオニルのごとき酸ハロゲン化物を用いて製造したアシルクロリドのような酸ハロゲン化物、パラニトロフェノールのようなフェノール類、ペンタフルオロフェニルートリフルオロアセテートなどと反応させて得

た活性エステル類、N-ヒドロキシベンズトリアゾールあるいはN-ヒドロキシスクシンイミドと反応させて得た活性エステル、通常、アミノ酸のペプチド合成に使用されるような1-ベンゾトリアゾリルオキシー(ピロリジノ)-ホスホニウム ヘキサフルオロホスファイト、N, N' -ジシクロヘキシルカルボジイミドあるいはN-(3-ジメチルアミノプロピル)-N' -エチルカルボジイミド塩酸塩との反応生成物、シアノホスホン酸ジエチルとの反応生成物(塩入法)、トリフェニルホスフィンおよび2, 2' -ジピリジルジスルフィッドとの反応生成物(向山法)などが挙げられる。

このようにして得られたカルボン酸の活性化物と一般式(IIIa)で示される化合物あるいはその塩を、通常、適当な塩基存在下、不活性の溶媒中、零下78% 150%で反応させることにより、一般式(Ib)で示される化合物を得る。

具体的な塩基としては、例えば、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、ナトリウム エトキシド、カリウムフトキシド、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水素化ナトリウム、水素化カリウムのようなアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属の 炭酸塩、アルコキシド、水酸化物または水素化物、または n ーブチルリチウムのようなアルキルリチウム、リチウムジイソプロピルアミドのようなジアルキルアミノリチウムに代表される有機金属塩基、リチウムビス(トリメチルシリル)アミドのようなビスシリルアミンの有機金属塩基、またはピリジン、2,6ールチジン、コリジン、4ージメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、Nーメチルモルホリン、ジイソプロピルエチルアミン、ジアザビシクロ[5,4,0]ウンデクー7ーエン(DBU)のような有機塩基などを挙げることができる。

不活性の溶媒としては、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素などのハロゲン化アルキル系溶媒、テトラヒドロフラン、1,2-ジメトキシエタン、ジオキサンなどのエーテル系溶媒、ベンゼン、トルエンなどの芳香族系溶媒、N,N-ジメチルホルムアミド、N,N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリ

ジンー2ーオンなどのアミド系溶媒あげられ、これらに加えて適当であればジメ チルスルホキシド、スルホランなどのスルホキシド系溶媒、アセトン、メチルエ チルケトンなどのケトン系溶媒などを挙げることができる。

一般式(IIIa)で示される化合物のQ³゚の窒素原子がアミド結合を形成する窒素原子である場合、一般式(Va)~(Vd)で示される化合物と適当な塩基存在下、不活性溶媒中、零下78℃から150℃で反応させ、窒素原子のアルキル化を行い、一般式(Ib)で示される化合物を得ることができる。具体的な塩基としては、例えば、ナトリウムエトキシド、カリウムプトキシド、水素化ナトリウム、水素化カリウムなどのアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属のアルコキシド、または水素化物、またはnーブチルリチウムのようなアルキルリチウム、リチウムジイソプロピルアミドのようなジアルキルアミノリチウムに代表される有機金属塩基、リチウムビス(トリメチルシリル)アミドのようなビスシリルアミンの有機金属塩基、またはジアザビシクロ[5.4.0]ウンデクー7ーエン(DBU)のような有機塩基などを挙げることができる。

不活性な溶媒としては、テトラヒドロフラン、1,2-ジメトキシエタン、ジオキサン等のエーテル系溶媒、N,N-ジメチルホルムアミド等のアミド系溶媒などが好ましい。

例えば、一般式(IIIa)で示される化合物のQ³りの窒素原子が一級あるいは二級のアミンである場合、通常、不活性溶媒中、必要であれば酢酸等の有機酸、塩酸等の鉱酸あるいは塩化アルミニウム等のルイス酸の存在下、零下20℃から 150℃で、一般式 (VIa) ~ (VId) で示されるカルボニル化合物とイミンを形成させ、このイミンを不活性溶媒中、水素化ホウ素ナトリウム、シアノ水素化ホウ素ナトリウム、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウムなどの水素化ホウ素還元剤、あるいはパラジウム炭素触媒などの接触還元触媒により、10℃から 110℃で水素化することで、一般式 (Ib) で示される化合物が得ることができる。

不活性溶媒としては、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン化炭素、テトラヒドロフラン、1、2-ジメトキシエタン、ジオキサン等のエーテル系溶媒、トルエン等のベンゼン系溶媒、N、N-ジメチルホルムアミド、N、N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリジン-2-オン等のアミド系溶媒が好適である。

一般式(IIIa)で示される化合物のQ³゚の窒素原子が一級または二級のアミンであれば、一般式(VIIa)~(VIId)で示される一級あるいは一般式(VIIe)で示される二級アミンのある化合物とホスゲン、トリホスゲンあるいは1、1'ーカルボニルジイミダゾールなどの試薬の反応物を用いて、尿素誘導体に導くことが可能である。反応はホスゲン、トリホスゲン、1、1'ーカルボニルジイミダゾールなどの試薬に、一般式(VIIa)~(VIId)で示される一級アミンあるいは一般式(VIIe)で示される二級アミンおよび一般式(IIIa)で示される化合物を、必要ならば塩基存在下、不活性な溶媒中順番に反応させることにより尿素誘導体を合成できる。

不活性な溶媒としては、例えばジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン系溶媒、テトラヒドロフラン、1,2-ジメトキシエタン、ジオキサン等のエーテル系溶媒、トルエン等のベンゼン系溶媒、N,N-ジメチルホルムアミド、N,N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリジン-2-オン等のアミド系溶媒を挙げることができる。好ましくはジクロロメタン、テトラヒトロフラン、トルエンである。

塩基としては、例えば、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムのようなアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属の炭酸塩、水酸化物またはピリジン、2,6-ルチジン、コリジン、4-ジメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、N-メチルモルホリン、ジイソプロピルエチルアミン、ジアザビシクロ[5,4,0]ウンデク-7-エン(DBU)のような有機塩基などを挙げることができる。反応は零下70℃から110℃の範囲で行えばよ

い。

一般式 (I I I a) で示される化合物のQ³゚の窒素原子が一級あるいは 二級のアミンである場合には、一般式 (I b) で示される化合物は、一般式 (I I I a) で示される化合物とイソシアナート誘導体を不活性溶媒中、零下 20℃から100℃で反応させることによっても得ることができる。

イソシアネート誘導体は、一般式(I V a)で示されるカルボン酸をテトラヒドロフラン、クロロホルムあるいはトルエン等不活性溶媒中、零下20℃から110℃で、塩化チオニルあるいはオキザリルクロリド等の酸ハロゲン化物により酸ハロゲン化物とし、ついでテトラヒドロフラン、クロロホルムあるいはトルエン等の不活性溶媒中、0℃から80℃の範囲でアジ化ナトリウムと反応させた後、20℃から100℃で加熱する方法、一般式(I V a)で示されるカルボン酸をクロロぎ酸イソブチルのようなクロロぎ酸エステル類とテトラヒドロフラン、クロロホルムあるいはトルエン等の不活性溶媒中、零下20℃から110℃で反応させ混合酸無水物とし、0℃から80℃の範囲でアジ化ナトリウムと反応させた後、20℃から100℃で加熱する方法、あるいは一般式(I V a)で示されるカルボン酸をテトラヒドロフラン、クロロホルムあるいはトルエン等の不活性溶媒中、零下20℃から110℃でエステル経由でヒドラジドに導き、さらに亜硝酸またはそのアルキルエステルを反応させてアシルアジドに導き、クロロホルム、ジクロロエタン、トルエン、キシレン、N,Nージメチルホルムアミド等の溶媒中、20℃から150℃で加熱する方法によって合成することができる。

一般式(IVa)で示されるカルボン酸をトリエチルアミン等の塩基存在下、 クロロホルム、テトラヒドロフラン、トルエン、N, N-ジメチルホルムアミド 等の不活性溶媒中、ジフェニルホスホリルアジドと10℃から140℃の範囲で 反応させ、ついで一般式(IIIa)で示されるアミンに反応させることによっ ても一般式(Ib)で示される化合物を製造することができる。

一般式(Ib)で示される化合物のQ」の構造にハロゲン原子またはトリフル

オロメタンスルホニルオキシ基の置換したアリール基か、またはハロゲン原子またはトリフルオロメタンスルホニルオキシ基の置換したアルケニル基が存在する場合には、ベンゼンー水、トルエンー水などの2相系溶媒、N, Nージメチルホルムアミドなどのアミド系溶媒、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタンなどのエーテル系溶媒中、必要ならば、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化バリウム、燐酸カリウム、炭酸セシウム、弗化セシウムなどの存在下、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)などの遷移金属触媒を用いて、20℃から150℃の範囲で、硼酸基の置換したアリール誘導体と0.5時間から120時間カップリング反応させることができる。

一般式(Ib)で示される化合物のQ¹の構造にアルケニル基または硼酸基の置換したアルケニル基が存在すれば、酢酸パラジウムなどの遷移金属触媒を用い、必要ならば、適当な塩基あるいは弗化セシウムなどの存在下、ハロゲン原子またはトリフルオロメタンスルホニルオキシ基の置換したアリール基とN, Nージメチルホルムアミドなどのアミド系溶媒中、20℃から150℃の範囲で、0.5から120時間カップリング反応させることができる。同様に、一般式(Ib)で示される化合物のQ¹の構造に硼酸基の置換したアリール基のある場合には、ハロゲン原子、トリフルオロメタンスルホニルオキシ基の置換したアリール誘導体、ハロゲン原子、トリフルオロメタンスルホニルオキシ基の置換したアルケニル誘導体とカップリング反応させることができ、化合物のQ¹の構造にハロゲン原子またはトリフルオロメタンスルホニルオキシ基の置換したアリール基が存在すれば、アルケニル化合物と遷移金属触媒を用いてカップリングさせ、一般式(Ib)で示される化合物類を得ることが可能である。

このようにして得られた一般式(Ib)で示される化合物のQ³°の窒素原子が保護されていれば、必要に応じて脱保護することにより、一般式(Ia)で示される化合物が得られる。

<一般式(IIa)で示される化合物の合成>

一般式(IIa)で示されるスルホン酸ハロゲン化物は既知の方法、あるいは 既知の方法を応用することにより合成できる。以下に、一般的な合成方法を示す。

一般式(IIa)で示されるスルホン酸ハロゲン化物の内、一般式(IIa-Ia)

[式中、R¹⁵、R¹⁵、R¹⁷、R¹⁸、R¹⁹、X¹、X² およびHaloは前記に同じ。]

で示されるスルホン酸ハロゲン化物は、一般式(IIa-Ib)

[式中、 R^{16} 、 R^{16} 、 R^{17} 、 R^{18} 、 R^{19} 、 X^{1} および X^{2} は前記に同じ。] で示されるスルホン酸のハロゲン化、あるいは一般式(IIa-Ic)

$$H = \begin{array}{c} R^{17} & R^{15} \\ R^{16} & \chi_1 - \chi_2^2 & R^{19} \end{array}$$
 (IIa-lc)

[式中、R¹⁵、R¹⁶、R¹⁷、R¹⁸、R¹⁹、X¹ およびX² は前記に同じ。] で示される不飽和結合のクロルスルホニル化などの従来より報告されている種々 の方法 (The Chemisty of Sulfonic Acids Esters and their Derivatives. Edited by S. Patai and Z. Rappoport, 1991 John Wiley & Sons Ltd) により 合成することができる。

例えば、一般式(IIa-Ib)で示されるスルホン酸を、N, N-ジメチルホルムアミド存在下、ハロゲン化チオニルと0℃から150℃の温度で、0.5時間から24時間反応させることにより、一般式(IIa-Ia)で示されるスルホン酸ハロゲン化物を合成することができる。この時、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、N-メチルピロリジン-2-オン、ジメチルスルホキシド、スルホラン等の不活性溶媒で反応系を希釈してもよい。

また、一般式(IIa)で示されるスルホン酸ハロゲン化物の内、一般式(IIa-2a)

[式中、 X° 、 X° 、 X° 、 X° 、 X° 、 X° およびHaloは前記に同じ。] で示されるスルホン酸ハロゲン化物は、一般式(IIa-2b)

$$H = \begin{array}{c|c} X^3 & X^8 & X^7 \\ & & & \\ X^4 & X^5 & X^6 \end{array}$$
 (II $a - 2 b$)

[式中、 X^3 、 X^4 、 X^5 、 X^6 、 X^7 および X^8 は前記に同じ。] で示される縮合複素環を塩基、次いで二酸化硫黄を反応させた後、ハロゲン化剤を反応させる方法等、従来より報告されている方法(特開昭 6 0

- 2 0 4 7 6 0 号公報、特開昭 6 2 - 1 1 6 5 7 5 号公報、特開平 4 - 1 2 8 2 6 6 号公報) 、あるいはこれらを応用することにより合成することができる。

例えば、一般式 (I I a - 2 b) で示される縮合複素環を、エーテル型の不活 性溶媒中、零下78℃から0℃で適当な塩基と反応させ、次いで零下78℃から 0℃で二酸化硫黄を反応させた後、ハロゲン化アルキル型の不活性溶媒中、零下 50℃から50℃でハロゲン化剤と反応させることにより、一般式(11a-2b) の化合物を得る。具体的な塩基としては、例えば、ナトリウムエトキシド、 カリウムブトキシド、水素化ナトリウム、水素化カリウムなどのアルカリ金属も しくはアルカリ土類金属のアルコキシド、または水素化物、またはカーブチルリ チウム、ナーブチルリチウムのようなアルキルリチウム、リチウムジイソプロピ ルアミドのようなジアルキルアミノリチウムに代表される有機金属塩基、リチウ ムビス (トリメチルシリル) アミドのようなビスシリルアミンの有機金属塩基な どが挙げられ、エーテル型の不活性な溶媒としては、ジエチルエーテル、テトラ ヒドロフラン、1. 2-ジメトキシエタン、ジオキサン等が挙げられる。ハロゲ ン化剤としては、塩素、臭素、五塩化燐、塩化チオニル、N-クロロスクシンイ ミドあるいはNープロモスクシンイミドが好ましく、ハロゲン化アルキル型の不 活性溶媒としてはジクロロメタン、クロロホルム、テトラクロロエタン等が好ま Llio

また、一般式 (I I a - 2 a) で示される化合物の内、一般式 (I I a - 2 c)

Halo-S
$$X^{5} \times X^{5}$$
 (11a-2c)

[式中、R'°'、 X^{s} 、 X^{s} 、 X^{s} 、 X^{s} およびHaloは前記に同じ。] で示される化合物は、一般式(IIa-2d)

$$HS = \bigvee_{\substack{N \\ N \\ R^{101}}} X^{\bullet} X^{\bullet} \qquad (IIa - 2d)$$

[式中、R¹⁰¹、X⁵、X⁶、X⁷ およびX⁸ は前記に同じ。]

で示される化合物を、水あるいは水および酢酸等の有機カルボン酸の混合溶媒中、 0℃~30℃で塩素ガスなどのハロゲンを10分間から6時間反応させることに より、対応するスルホニルクロリドが生成する。

一般式(IIa-2d)で示される化合物とハロゲンとの反応は、必要ならば、 塩化第二鉄などのルイス酸を触媒として、通常、水あるいは10~90%の酢酸 水溶液中、0℃から20℃で行われ、ハロゲンとしては塩素ガスが用いられる。 <一般式(Ia)で示される化合物と一般式(IIa)で示される化合物の 反応>

先に説明した方法等により合成した一般式(Ia)で示される化合物を、通常、適当な塩基存在下、先に説明した方法等により合成した一般式(IIa)で示されるスルホン酸ハロゲン化物と、不活性溶媒中、零下 $78\%\sim150\%$ で反応させることにより、一般式(I)の化合物を得ることができる。

得られた一般式(I)で示される化合物については、必要に応じて保護基の除 去、置換基の化学変換を行うことができる。

具体的な塩基としては、例えば、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、ナトリウム エトキシド、カリウムプトキシド、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水素化 ナトリウム、水素化カリウムのようなアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属の 炭酸塩、アルコキシド、水酸化物または水素化物、またはn-ブチルリチウムの

ようなアルキルリチウム、リチウムジイソプロピルアミドのようなジアルキルアミノリチウムに代表される有機金属塩基、リチウムビス(トリメチルシリル)アミドのようなビスシリルアミンなどの有機金属塩基、またはピリジン、2,6-ルチジン、コリジン、4-ジメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、N-メチルモルホリン、ジイソプロピルエチルアミン、ジアザビシクロ[5.4.0]ウンデク-7-エン(DBU)のような有機塩基などを挙げることができる。

不活性溶媒としては、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、テトラヒドロフラン、1, 2-ジメトキシエタン、ジオキサン、トルエン、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリジン-2-オン、ジメチルスルホキシド、スルホランあるいはこれらの混合溶媒などを挙げることができる。

[製造方法-1-(1)]

スルホニル化される一般式(Ia)中のQ³*の窒素原子が一級あるいは二級のアミンである場合には、塩基として、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムのようなアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属の炭酸塩、水酸化物、またはピリジン、2,6-ルチジン、コリジン、4-ジメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、N-メチルモルホリン、ジイソプロピルエチルアミン、ジアザビシクロ[5,4,0]ウンデク-7-エン(DBU)のような有機塩基などが好適であり、溶媒としては、不活性溶媒の他に水、エタノール、ブタノール等のアルコール系溶媒、酢酸エチルエステルなどのエステル系溶媒も使用できる。

[製造方法-1-(2)]

スルホニル化される一般式(Ia)中のQ³*の窒素原子がアミド基を構成する 窒素原子である場合には、塩基としては、例えば、ナトリウムエトキシド、カリウムブトキシド、水素化ナトリウム、水素化カリウムなどのアルカリ金属もしく はアルカリ土類金属のアルコキシド、または水素化物、またはn-ブチルリチウ

ムのようなアルキルリチウム、リチウムジイソプロピルアミドのようなジアルキルアミノリチウムに代表される有機金属塩基、リチウムビス(トリメチルシリルアミド)のようなビスシリルアミンの有機金属塩基、またはジアザビシクロ [5.4.0] ウンデクー 7 ーエン (DBU) のような有機塩基などを挙げることができる。不活性な溶媒としては、テトラヒドロフラン、1,2 ージメトキシエタン、ジオキサン、N,Nージメチルホルムアミドなどを挙げることができる。

[製造方法-2]

一般式 (VIIIa)

$$Q^{3a} - SO_2 - Q^A$$

(VIIIa)

[式中、Q³*およびQ* は前記に同じ。]

で示される化合物のQ³*の窒素原子を、従来より報告されているあるいは化学的に一般的な方法により得られる、以下の一般式(IVa)~(IVd)で示されるカルボン酸またはそれらの活性化物でアシル化することにより、スルホニル誘導体(I)を製造する方法。

$$Q^{1}-Q^{2}-COOH$$
 (IVa)
 $Q^{1}-Q^{2b}-COOH$ (IVa)
 $Q^{1}-N(R^{20})-(CH_{2})_{m1}-COOH$ (IVb)
 $Q^{1}-O-(CH_{2})_{m1}-COOH$ (IVc)
 $Q^{1}-S-(CH_{2})_{m1}-COOH$ (IVd)

[上記式中、Q¹、Q²、Q²b、R²ºおよびm l は前記に同じ。]

一般式(VIIIa)で示される化合物は、種々の方法により合成することができる。以下に、いくつかの合成法を示す。

<<一般式(VIIIa)で示される化合物の合成法>>

<一般式(VIIIa-la)で示される化合物の合成>

一般式(VIIIa)で示される化合物の内、一般式(VIIIa-Ia)

$$Q^{3} - S = \begin{cases} R^{17} & R^{15} \\ R^{16} & X^{1} - X^{2} \\ R^{19} & R^{19} \end{cases}$$
 (VIIIa-la)

[式中、R¹⁵、R¹⁶、R¹⁷、R¹⁸、R¹⁹、X¹、X² およびQ³°は前記に同じ。]

で示される化合物は以下のように合成することができる。

すなわち、一般式(IIIa)で示される化合物

$$Q^{3b} - H$$

(IIIa)

[式中、Q³bは前記に同じ。]

の一級あるいは二級アミンあるいはアミドの窒素原子を、適当な塩基存在下、不 活性の溶媒中、一般式(IIa-Ia)

Halo-S
$$R^{17}$$
 R^{15} R^{18} (11a-1a)

[式中、R'⁵、R'⁷、R'⁸、R'⁹、X'、X² およびHaloは前記に同じ。]

で示される化合物により零下 78 \mathbb{C} \sim 150 \mathbb{C} でスルホニル化することにより、一般式 (VIIIa-1b)

[式中、R'5、R'5、R'7、R'8、R'9、X'、X2 およびQ**は前記に同じ。]

で示される化合物を得ることができる。

具体的な塩基としては、例えば、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、ナトリウム エトキシド、カリウムプトキシド、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水素化 ナトリウム、水素化カリウムのようなアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属の 炭酸塩、アルコキシド、水酸化物または水素化物、または n ーブチルリチウムのようなアルキルリチウム、リチウムジイソプロピルアミドのようなジアルキルアミノリチウムに代表される有機金属塩基、リチウムビス(トリメチルシリル)アミドのようなビスシリルアミンの有機金属塩基、またはピリジン、2,6ールチジン、コリジン、4ージメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、Nーメチルモルホリン、ジイソプロピルエチルアミン、ジアザビシクロ[5.4.0]ウンデクー7ーエン(DBU)のような有機塩基などを挙げることができる。

不活性な溶媒としては、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、テトラヒドロフラン、1, 2-ジメトキシエタン、ジオキサン、トルエン、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリジン-2-オン、ジメチルスルホキシド、スルホラン、アセトンなどが挙げられる。

このようにして得られた一般式(VIIIa-Ib)で示される化合物のQ³bの窒素原子が保護されていれば、必要に応じて脱保護することにより、一般式(VIIIa-Ia)で示される化合物が得られる。

また、一般式VIIIa-1a)で示される化合物は、以下に示す方法により得られる一般式(VIIIIa-1c)

で示される化合物の窒素の保護基を適当な方法により除去することにより得られる。

$$Q^{3} = -S \xrightarrow{R^{17}} R^{22} \xrightarrow{R^{18}} (VIIIa - 1c)$$

$$Q^{3} = -S \xrightarrow{R^{16}} X^{1} - X^{2} \xrightarrow{R^{18}} (VIIIa - 1c)$$

[式中、R¹⁶、R¹⁷、R¹⁸、R¹⁹、X¹ およびX² は前記に同じ。R²²は水素原子、

アルキル基、

メトキシメチル基あるいはテトラヒドロピラニル基等で保護した水酸基、

メトキシメチル基あるいはテトラヒドロピラニル基等で水酸基を保護したヒドロ キシアルキル基、

アルコキシル基、

アルコキシアルキル基、

ジアルコキシアルキル基、

ジアルキルアミノ基、

第三級ブトシキカルボニル基でアミノ基を保護したモノアルキルアミノ基、

ジアルキルアミノアルキル基、

第三級プトシキカルボニル基でアミノ基を保護したモノアルキルアミノアルキル 基、

ジアルキルアミノカルボニル基、

ジアルキルアミノカルボニルアルキル基、

ジアルキルアミノアルキルオキシ基、

第三級プトシキカルボニル基でアミノ基を保護したモノアルキルアミノアルキル オキシ基、または

ジアルキルアミノカルボニルアルキルオキシ基等を意味する。

Q³ は下記の基のいずれかを意味する。

(基中、R²³、R²⁴、R²⁵およびR²⁶の結合する炭素原子が窒素原子に隣り合わない時はそれぞれ独立して、

水素原子、

アルキル基、

メトキシメチル基あるいはテトラヒドロピラニル基等で保護した水酸基、 メトキシメチル基あるいはテトラヒドロピラニル基等で水酸基を保護したヒドロ キシアルキル基、

アルコキシル基、

アルコキシアルキル基、

ジアルコキシアルキル基、

ジアルキルアミノ基、

第三級ブトシキカルボニル基でアミノ基を保護したモノアルキルアミノ基、

ジアルキルアミノアルキル基、

第三級プトシキカルボニル基でアミノ基を保護したモノアルキルアミノアルキル 基、

ジアルキルアミノカルボニル基、

ジアルキルアミノカルボニルアルキル基、

ジアルキルアミノアルキルオキシ基、

第三級プトシキカルボニル基でアミノ基を保護したモノアルキルアミノアルキル オキシ基、または

ジアルキルアミノカルボニルアルキルオキシ基等を意味する。

R²³、R²⁴、R²⁵およびR²⁶の結合する炭素原子が窒素原子に隣り合う時はそれぞれ独立して、

水素原子、

アルキル基、

メトキシメチル基あるいはテトラヒドロピラニル基等で水酸基を保護したヒドロ キシアルキル基、

アルコキシアルキル基、

ジアルコキシアルキル基、

ジアルキルアミノアルキル基、

第三級プトシキカルボニル基でアミノ基を保護したモノアルキルアミノアルキル 基、

ジアルキルアミノカルボニル基、

ジアルキルアミノカルボニルアルキル基、または

ジアルキルアミノアルキルオキシ基等を意味する。

また、R²³およびR²⁴、R²⁵およびR²⁶は一緒になって、置換基を有すること もある飽和もしくは不飽和の5~7員の環状炭化水素または置換基を有すること もある飽和もしくは不飽和の5~7員の複素環式基を意味してもよく、

R2711

アルキル基、

水酸基を保護したヒドロキシアルキル基、

水酸基を保護したヒドロキシアルキルカルボニル基、

水酸基を保護したヒドロキシアルキルスルホニル基、

アルコキシアルキル基、

アルコキシアルキルカルボニル基、

アルコキシアルキルスルホニル基、

アルキルカルボニル基、

アルキルカルボニルアルキル基、

アルキルスルホニル基、

アルキルスルホニルアルキル基、

アルコキシカルボニル基、

アルコキシカルボニルアルキル基、

アルコキシカルボニルアルキルカルボニル基、

アルコキシカルボニルアルキルスルホニル基、

ジアルキルアミノアルキル基、

第三級プトシキカルボニル基でアミノ基を保護したモノアルキルアミノアルキル 基、

ジアルキルアミノカルボニル基、

ジアルキルアミノカルボニルアルキル基等を意味する。

R²⁵とR²⁷あるいはR²⁶とR²⁷は一緒になって、置換基を有することもある飽和 もしくは不飽和の5~7員の複素環式基を意味しても良い。

R²⁸は第三級プトキシカルボニル基、ベンジル基またはトリフェニルメチル基等の窒素原子の保護基を意味する。jおよびkは0または1の整数を意味する。1は1から3の整数を意味する。ただし、kと1の和は1から4の整数を意味する。)]

既知の方法あるいはその応用により得られる一般式(IIIb)

Q3c-H

(IIIb)

[式中、Q3°は前記に同じ。]

で示されるアミノ化合物

を適当な塩基存在下、アルキルスルホン酸ハロゲン化物と反応させ、得られた一般式(IXa)

$$0 \qquad S \qquad 0 \qquad R'' \qquad (IXa)$$

[式中、R¹⁷およびQ³cは前記に同じ。]

で示されるスルホンアミドを不活性溶媒中、適当な塩基存在下、一般式 (XIa)

[式中、 R^{16} 、 R^{18} 、 R^{19} 、 R^{22} 、 X^{1} および X^{2} は前記に同じ。] で示されるカルボニル化合物と反応させ、一般式(X I I a)

$$0 = S \xrightarrow{R^{17}} R^{22}$$

$$R^{16} OH X^{1} - X^{2}$$

$$R^{18}$$

$$R^{18}$$

$$R^{19}$$

[式中、R¹⁶、R¹⁷、R¹⁸、R¹⁹、R²²、Q³′、X¹ およびX² は前記に同じ。]

で示されるアルコール体を得、さらに一般式 (XIIa) で示されるアルコール体のアルコールを適当な塩基存在下、メタンスルホニルオキン基等に変換する方法、あるいはハロゲン化燐もしくはトリフェニルホスフィン/四ハロゲン化炭素によりハロゲン原子に変換する方法により脱離基とし、適当な塩基存在下、メタンスルホン酸あるいはハロゲン化水素を脱離させることにより、一般式(VIIIa-Ic)で示される化合物を得ることができる。

一般式(IIIb)で示される既知の方法あるいはその応用により得られるアミノ化合物を適当な塩基存在下、不活性の溶媒中、置換基を有しても良いアルキルスルホン酸ハロゲン化物と零下78℃~150℃で反応させることにより、一般式(IXa)で示されるスルホンアミド化合物を得ることができる。

塩基としては、例えば、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムのようなアルカリ金属 もしくはアルカリ土類金属の炭酸塩、またはピリジン、2,6-ルチジン、コリジン、4-ジメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、N-メチルモルホリン、ジイソプロピルエチルアミン、ジアザビシクロ[5.4.0]ウンデクー7-エン(DBU)のような有機塩基などを挙げることができる。

また、不活性な溶媒としては、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、テトラヒドロフラン、1、2ージメトキシエタン、ジオキサン、トルエン、N、Nージメチルホルムアミド、N、Nージメチルアセトアミド、Nーメチルピロリジンー2ーオン等を挙げることができ、使用する塩基の種類によってはジメチルスルホキシド、スルホラン、アセトンなども使用することができる。

一般式(IXa)で示されるスルホンアミドを適当な塩基存在下、不活性の溶媒中、一般式(XIa)で示されるカルボニル化合物と零下 78 \mathbb{C} \sim 110 \mathbb{C} で 反応させることにより、一般式(XIIa)で示されるアルコール化合物を得ることができる。

塩基としては、例えば、ナトリウムエトキシド、カリウムブトキシド、水素化ナトリウム、水素化カリウムのようなアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属の水素化物、またはnーブチルリチウムのようなアルキルリチウム、リチウムビス(トリメチルシリル)アミドのようなビスシリルアミンの有機金属塩基、リチウムジイソプロピルアミドのようなジアルキルアミノリチウムに代表される有機金属塩基などを挙げることができる。不活性な溶媒としては、テトラヒドロフラン、1、2ージメトキシエタン、ジオキサン等を挙げることができる。

一般式(XIIa)で示されるアルコール体の水酸基を、必要ならば炭酸ナト

リウム、炭酸カリウムのようなアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属の炭酸塩、 またはピリジン、2、6ールチジン、コリジン、4ージメチルアミノピリジン、 トリエチルアミン、N-メチルモルホリン、ジイソプロピルエチルアミン、ジア ザビシクロ [5.4.0] ウンデクー 7 ーエン (DBU) のような有機塩基など の適当な塩基存在下、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、テトラヒド ロフラン、1, 2-ジメトキシエタン、ジオキサン、トルエン、N, N-ジメチ ルホルムアミド等の溶媒中、零下20℃から110℃で五塩化燐等のハロゲン化 燐あるいはトリフェニルホスフィン ジプロミドのごときトリフェニルホスフィ ンーハロゲン複合体により処理してハロゲン化物とし、得られるハロゲン化物よ り塩基性の条件下、ハロゲン化水素を脱離させることにより、例えばジクロロメ タン、クロロホルム、四塩化炭素、テトラヒドロフラン、1,2-ジメトキシエ タン、ジオキサン、トルエン、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチ ルアセトアミド、N-メチルピロリジン-2-オン、ジメチルスルホキシド中、 炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、ナトリウムエトキシド、カリウムプトキシド、 水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水素化ナトリウム、水素化カリウムのよう なアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属の炭酸塩、アルコキシド、水酸化物ま たは水素化物、またはn-プチルリチウムのようなアルキルリチウム、リチウム ビス (トリメチルシリル) アミドのようなジアルキルアミンの有機金属塩基、リ チウムジイソプロピルアミドのようなジアルキルアミノリチウムに代表される有 機金属塩基、またはピリジン、2,6-ルチジン、コリジン、4-ジメチルアミ ノピリジン、トリエチルアミン、N-メチルモルホリン、ジイソプロピルエ チルアミン、ジアザビシクロ [5.4.0] ウンデクー7ーエン (DBU) のような有機塩基で、零下78℃から150℃で処理することにより、一般 式(VIIIa-1c)で示される化合物を得る。

また、一般式 (XI.Ia) で示されるアルコール体の水酸基を、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムのようなアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属の炭酸塩、ま

たはピリジン、2, 6-ルチジン、コリジン、4-ジメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、N-メチルモルホリン、ジイソプロピルエチルアミン、ジアザビシクロ $[5.\ 4.\ 0]$ ウンデクー7-エン (DBU) のような有機塩基などの適当な塩基存在下、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、テトラヒドロフラン、1, 2-ジメトキシエタン、ジオキサン、トルエン、N, N-ジメチルホルムアミド等の溶媒中、零下20℃から110℃で、メタンスルホン酸クロリドのようなアルキルあるいはアリールスルホン酸クロリドと処理し、アルキルあるいはアリールスルホン酸エステル誘導体とし、得られたアルキルあるいはアリールスルホン酸エステル誘導体とり塩基性の条件下、アルキルあるいはアリールスルホン酸を脱離させることにより、一般式(VIIIa-1c)で示される化合物を得ることができる。

すなわち、例えばジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、テトラヒドロフラン、1,2ージメトキシエタン、ジオキサン、トルエン、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド、Nーメチルピロリジンー2ーオン、ジメチルスルホキシド中、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、ナトリウムエトキシド、カリウムプトキシド、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水素化ナトリウム、水素化カリウムのようなアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属の炭酸塩、アルコキシド、水酸化物または水素化物、またはnープチルリチウムのようなアルキルリチウム、リチウムビス(トリメチルシリル)アミドのようなピスシリルアミンの有機金属塩基、リチウムジイソプロピルアミドのようなジアルキルアミノリチウムに代表される有機金属塩基、またはピリジン、2,6ールチジン、コリジン、4ージメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、Nーメチルモルホリン、ジイソプロピルエチルアミン、ジアザビシクロ[5,4,0]ウンデクーアーエン(DBU)のような有機塩基で零下78℃から150℃で処理することで、一般式(VIIIaー1c)で示される化合物を得る。

また、一般式(VIIIa-1c)で示される化合物は、一般式(IXa)で

示されるスルホンアミドを適当な塩基存在下、不活性の溶媒中、トリメチルシリルクロリド等のシリルハロゲン化物によりシリル化合物とし、更に塩基存在下、不活性の溶媒中、一般式(XIa)で示されるカルボニル化合物と反応させ、ついで酸性から塩基性の水性条件下処理することによっても得ることができる(ピーターソン反応)。

すなわち、一般式(IXa)で示されるスルホンアミドを、零下78℃~ 110 ℃で、例えば、テトラヒドロフラン、1,2-ジメトキシエタン、ジオキ サン等の溶媒中、ナトリウムエトキシド、カリウムプトキシド、水素化ナトリウム、水素化カリウムのようなアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属の水素化物、またはn-プチルリチウムのようなアルキルリチウム、リチウムビス(トリメチルシリル)アミドのようなビスシリルアミンの有機金属塩基、リチウムジイソプロピルアミドのようなジアルキルアミノリチウムに代表される有機金属塩基などの存在下、トリメチルシリルクロリド等のアルキルシリルクロリドによりシリル化合物とし、ついで同様の条件下、一般式(XIa)で示されるカルボニル化合物と縮合し、酸性から塩基性の水性条件下に処理することにより、一般式(VIIIa-1c)で示される化合物を得ることができる。

一般式(VIIIa-1c)で示される化合物の窒素原子の保護基の除去は、 通常用いられる方法により、除去することができる。すなわち、第三級ブトキシ カルボニル基の場合には、適当な酸、例えば酢酸、塩酸、臭化水素酸、硫酸、燐 酸、トリフルオロ酢酸、トリフルオロメタンスルホン酸あるいはこれらの酸の組 み合わせにより除去することができる。また、ベンジル基のごときアリールメチ ル基はパラジウム炭素触媒を用いる加水素分解により除去することができ、トリ フェニルメチル基は、適当な酸、例えばギ酸、酢酸、塩酸、臭化水素酸、硫酸、 燐酸、トリフルオロ酢酸、トリフルオロメタンスルホン酸あるいはこれらの酸の 組み合わせにより除去できる。また、トリフェニルメチル基は、液体アンモニア 中、金属ナトリウムを用いるバーチ還元により除去することができ、パラジウム

炭素触媒を用いる加水素分解により除去することもでき、一般式(VIIIa-1c)で示される化合物を得ることができる。

<一般式(VIIIa-2aで示される化合物の合成>

一般式(VIIIa)で示される化合物の内、一般式(VIIIa-2a)

$$Q^{3 \cdot \bullet} - S \xrightarrow{X^{\bullet}} X^{\bullet} \times X^{\bullet}$$
 (VIIIa - 2a)

[式中、 X^3 、 X^4 、 X^5 、 X^6 、 X^7 、 X^8 および Q^3 は前記と同じ。] で示される化合物は、以下の方法により合成することができる。

すなわち、一般式(IIIa)で示される化合物

$$Q^{3b}-H$$
 (IIIa)

[式中、Q³bは前記に同じ。]

の一級あるいは二級アミンあるいはアミドの窒素原子を、適当な塩基存在下、不 活性の溶媒中、一般式 (IIa-2a)で示されるスルホン酸ハロゲン化物

Halo-S
$$X^3$$
 X^6 X^7 (IIa-2a)

[式中、 X^3 、 X^4 、 X^5 、 X^6 、 X^7 、 X^8 およびHaloは前記に同じ。]により零下 78 度~ 150 度でスルホニル化することにより、一般式(VIIIa-2b)で示される化合物を得ることができる。

$$Q^{3b} - S = X^{3} \times X^{5} \times X^{5}$$

$$(VIIIa - 2b)$$

[式中、X³、X⁴、X⁵、X⁶、X⁷、X⁸ およびQ³ は前記に同じ。]

具体的な塩基としては、例えば、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、ナトリウム エトキシド、カリウムプトキシド、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水素化 ナトリウム、水素化カリウムのようなアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属の 炭酸塩、アルコキシド、水酸化物または水素化物、または n ーブチルリチウムのようなアルキルリチウム、リチウムジイソプロピルアミドのようなジアルキルアミノリチウムに代表される有機金属塩基、リチウムビス(トリメチルシリル)アミドようなビスシリルアミンの有機金属塩基、またはピリジン、2,6ールチジン、コリジン、4ージメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、Nーメチルモルホリン、ジイソプロピルエチルアミン、ジアザビシクロ[5,4,0]ウンデクー7ーエン(DBU)のような有機塩基などを挙げることができる。

不活性な溶媒としては、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、テトラヒドロフラン、1,2-ジメトキシエタン、ジオキサン、トルエン、N,N-ジメチルホルムアミド、N,N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリジン-2-オン、ジメチルスルホキシド、スルホラン、アセトンなどが挙げられる。

このようにして得られた一般式(VIIIa-2b)で示される化合物の Q^{3b} の窒素原子が保護されていれば、必要に応じて脱保護することにより、一般式 (VIIIa-2a) で示される化合物が得られる。

また、一般式(VIIIa-2a)で示される化合物は、以下に述べる製造方法により得られる、以下の一般式(VIIIa-2c)で示される化合物の Q^{3d} の窒素の保護基を必要に応じて適当な方法により除去することにより得られる。

$$\begin{array}{c|c}
0 & X^3 & X^6 & X^7 \\
0 & X^4 & X^5 & X^6
\end{array}$$
(VIIIa - 2 c)

[式中、X³、X¹、X⁵、X⁵、X¹ およびX³ は前記に同じ。Q³⁴は下記の

基のいずれかを意味する。

(基中、R³⁰、R³¹、R³²およびR³³は、R³⁰、R³¹、R³²およびR³³の結合する炭素原子が窒素原子に降り合わない時はそれぞれ独立して、

水素原子、

アルキル基、

水酸基、

メトキシメチル基あるいはテトラヒドロピラニル基等で保護した水酸基、

ヒドロキシアルキル基、

メトキシメチル基あるいはテトラヒドロピラニル基等で水酸基を保護したヒドロ キシアルキル基、

アルコキシル基、

アルコキシアルキル基、

ジアルコキシアルキル基、

ジアルキルアミノ基、

第三級プトシキカルボニル基でアミノ基を保護したモノアルキルアミノ基、 ジアルキルアミノアルキル基、

第三級プトシキカルボニル基でアミノ基を保護したモノアルキルアミノアルキル 基、 ジアルキルアミノカルボニル基、

ジアルキルアミノカルボニルアルキル基、

ジアルキルアミノアルキルオキシ基、

第三級ブトシキカルボニル基でアミノ基を保護したモノアルキルアミノアルキル オキシ基、

第三級プトシキカルボニル基でアミノ基を保護したモノアルキルアミノカルボニ ルアルキルオキシ基、

ジアルキルアミノカルボニルアルキルオキシ基、

ジアルキルアミノアルキルオキシ基、

第三級プトシキカルボニル基でアミノ基を保護したモノアルキルアミノアルキル オキシ基、

カルバモイル基、

モノアルキルカルバモイル基、

ジアルキルカルバモイル基、

カルバモイルアルキル基、

モノアルキルカルバモイルアルキル基、

ジアルキルカルバモイルアルキル基、

ピロリジノカルボニル基、

ピロリジノカルボニルアルキル基、

ピペリジノカルボニル基、

ピペリジノカルボニルアルキル基、

モルホリノカルボニル基、

モルホリノカルボニルアルキル基、

または

ジアルキルアミノカルボニルアルキルオキシ基等を意味する。

R³⁰、R³¹、R³²およびR³³の結合する炭素原子が窒素原子に隣り合う時はそ

れぞれ独立して、

水素原子、

アルキル基、

メトキシメチル基あるいはテトラヒドロピラニル基等で水酸基を保護したヒドロ キシアルキル基、

アルコキシアルキル基、

ジアルコキシアルキル基、

ジアルキルアミノアルキル基、

第三級ブトシキカルボニル基でアミノ基を保護したモノアルキルアミノアルキル 基、

ジアルキルアミノカルボニル基、

ジアルキルアミノカルボニルアルキル基、

カルバモイル基、

モノアルキルカルバモイル基、

カルバモイルアルキル基、

モノアルキルカルバモイルアルキル基、

ピロリジノカルボニル基、

ピロリジノカルボニルアルキル基、

ピペリジノカルボニル基、

ピペリジノカルボニルアルキル基、

モルホリノカルボニル基、

モルホリノカルボニルアルキル基、

または

ジアルキルアミノアルキルオキシアルキル基等を意味する。

また、R³⁰およびR³¹、R³²およびR³³は一緒になって、置換基を有すること もある飽和もしくは不飽和の5~7員の環状炭化水素または置換基を有すること もある飽和もしくは不飽和の $5\sim7$ 員の複素環式基を意味してもよく、 R^{34} は

アルキル基、

水酸基を保護したヒドロキシアルキル基、

水酸基を保護したヒドロキシアルキルカルボニル基、

水酸基を保護したヒドロキシアルキルスルホニル基、

アルコキシアルキル基、

アルコキシアルキルカルボニル基、

アルコキシアルキルスルホニル基、

アルキルカルボニル基、

アルキルカルボニルアルキル基、

アルキルスルホニル基、

アルキルスルホニルアルキル基、

アルコキシカルボニル基、

アルコキシカルボニルアルキル基、

アルコキシカルボニルアルキルカルボニル基、

アルコキシカルボニルアルキルスルホニル基、

ジアルキルアミノアルキル基、

第三級ブトシキカルボニル基でアミノ基を保護したモノアルキルアミノアルキル 基、

ジアルキルアミノカルボニル基、

ジアルキルアミノカルボニルアルキル基等を意味する。

R³²とR³⁴あるいはR³³とR³⁴は一緒になって、置換基を有することもある飽和 もしくは不飽和の5~7員の複素環式基を意味しても良い。

R³⁵は第三級ブトキシカルボニル基、ベンジル基またはトリフェニルメチル基 等の一般的窒素原子の保護基を意味する。 j および k は 0 または 1 の整数を意味

する。 l は l から 3 の整数を意味する。ただし、k と l の和は l から 4 の整数を意味する。)]

既知の方法あるいはその応用により得られる一般式(IIIc)

$$Q^{s_d}-H$$
 (IIIc)

[式中、Q34は前記に同じ。]

で示されるアミノ化合物を適当な塩基ならびに酸化剤存在下、一般式(IIa-2e)

$$HS \xrightarrow{X^3 \times X^8} X^7$$

$$(IIa - 2e)$$

[式中、 X^3 、 X^4 、 X^5 、 X^6 、 X^7 および X^8 は前記に同じ。] で示される縮合複素環のチオール体と反応させることにより、一般式(V I I I a-2 d)

$$Q^{3d} - S \xrightarrow{X^3 \times X^6} X^7 \qquad (V I I I a - 2 d)$$

[式中、 X^3 、 X^4 、 X^5 、 X^6 、 X^7 、 X^8 及び Q^{34} は前記に同じ。] で示される化合物を得ることができる。

得られた一般式(VIIIa-2d)で示される化合物を不活性溶媒中、適当な塩基存在下、酸化することにより一般式(VIIIa-2c)で示される化合物を得ることができる。

一般式(IIIc)で示される既知の方法あるいはその応用により得られるアミノ化合物を適当な塩基ならびに酸化剤存在下、水、アルコール類、ジオキサンあるいはこれらの混合溶媒中、一般式(IIa-2e)で示されるチオールを零

下 10℃から50℃で反応させることにより、一般式 (VIIIa-2d) で示される化合物を得ることができる。

塩基としては、例えば、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムのようなアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属の炭酸塩、水酸化物などを挙げることができる。酸化剤としては酸素、塩素、臭素、沃素、次亜塩素酸などが挙げられる。得られた一般式(VIIIa-2d)で示される化合物を適当な塩基存在下、水、アルコールあるいはこれらの混合溶媒中、零下30℃から60℃で、過マンガン酸カリウム、過酸化水素などの無機酸化剤あるいは3-クロロ過安息香酸などの有機酸化剤を反応させることにより、一般式(VIIIa-2c)で示される化合物が得られる。

一般式(VIIIa-2c)で示される化合物の窒素原子の保護基の除去は、通常用いられる方法により、除去することができる。すなわち、第三級プトキシカルボニル基の場合には、適当な酸、例えば酢酸、塩酸、臭化水素酸、硫酸、燐酸、トリフルオロ酢酸、トリフルオロメタンスルホン酸あるいはこれらの酸の組み合わせにより除去することができる。また、ベンジル基のごときアリールメチル基はパラジウム炭素触媒を用いる加水素分解により除去することができ、トリフェニルメチル基は、適当な酸、例えばギ酸、酢酸、塩酸、臭化水素酸、硫酸、燐酸、トリフルオロ酢酸、トリフルオロメタンスルホン酸あるいはこれらの酸の組み合わせにより除去できる。また、ベンジル基のごときアリールメチル基は液体アンモニア中、金属ナトリウムを用いるバーチ還元により除去することができ、パラジウム炭素触媒を用いる加水素分解により除去することもでき、一般式(VIIIa-2a)で示される化合物を得ることができる。

また、一般式 (VIIIa-2a) で示される化合物の内、一般式 (VIIIa-2e)

$$Q^{3*} - S = \begin{cases} 0 & X^{\frac{1}{2}} \times X^{\frac{1}{2}} \\ 0 & X^{\frac{1}{2}} \times X^{\frac{1}{2}} \end{cases}$$
 (V111a-2e)

[式中、 X^5 、 X^6 、 X^7 、 X^8 、 R^{101} および Q^{34} は前記に同じ。] で示される化合物は、以下に述べる製造方法によって得られる一般式(VIIIa-2f)で示される化合物の Q^{34} の窒素の保護基を除去することによっても得られる。

すなわち、既知の方法あるいはその応用により得られる一般式 (I I I c)

(IIIc)

[式中、Q³4は前記に同じ。]

で示されるアミノ化合物を、一般式 (I I a - 2 c)

Halo-
$$S$$

$$\begin{array}{c|c}
0 & X^{8} & X^{7} \\
 & \downarrow & \downarrow \\
N & X^{5} & X^{6}
\end{array}$$
(IIa-2c)

[式中、 X^{5} 、 X^{6} 、 X^{7} 、 X^{8} 、 R^{101} およびHaloは前記に同じ。] で示される酸ハロゲン化物と反応させることにより、一般式(V I I I I a - 2 f)

$$Q^{34} - S = \begin{cases} N & X^{3} \times X^{7} \\ N & X^{3} \times X^{6} \end{cases}$$
 (VIIIa - 2 f)

[式中、 X^5 、 X^6 、 X^7 、 X^8 、 R^{101} および Q^{30} は前記に同じ。] で示される化合物を得ることができる。

一般式(IIa-2d)で示される化合物を水あるいは水および酢酸等の有機カルボン酸の混合溶媒中、0 C から 3 0 C で塩素ガスなどのハロゲンをI 0 分から 6 時間反応させることにより、対応するスルホニルクロリドが生成する。生成したスルホニルクロリドを、適当な溶媒に溶解した一般式(IIIc)で示されるアミノ化合物に、零下 5 0 C から 4 0 C で加えることにより一般式(VIIIa-2f)で示される化合物を得ることができる。

一般式(IIa-2d)で示される化合物とハロゲンとの反応は、必要ならば塩化第二鉄などのルイス酸を触媒として、通常、水あるいは10~90%の酢酸水溶液中、0℃から20℃で行われ、ハロゲンとしては塩素ガスが用いられる。生成した酸塩化物(IIa-2c)と一般式(IIIc)で示されるアミンの反応は、水、エタノールなどのアルコール溶媒、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、ジオキサン等のエーテル系溶媒、ジクロロメタン、クロロホルムなどのハロゲン系溶媒、アセトン等の溶媒あるいはこれらの混合溶媒中、零下20℃から50℃で、必要ならば塩基存在下行い、一般式(VIIIa-2f)で示される化合物を得ることができる。塩基としては、例えば、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムのようなアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属の炭酸塩、水酸化物、またはピリジン、2,6-ルチジン、コリジン、4-ジメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、N-メチルモルホリン、ジイソプロピルエチルアミン、ジアザビシクロ

[5.4.0] ウンデクー7ーエン(DBU)のような有機塩基などを挙げることができる。

一般式(VIIIa-2f)で示される化合物の窒素原子の保護基の除去は、通常用いられる方法により、除去することができる。すなわち、第三級プトキシカルボニル基の場合には、適当な酸、例えば酢酸、塩酸、臭化水素酸、硫酸、燐酸、トリフルオロ酢酸、トリフルオロメタンスルホン酸あるいはこれらの酸の組み合わせにより除去することができる。また、ベンジル基のごときアリールメチル基はパラジウム炭素触媒を用いる加水素分解により除去することができ、トリフェニルメチル基は、適当な酸、例えばギ酸、酢酸、塩酸、臭化水素酸、硫酸、燐酸、トリフルオロ酢酸、トリフルオロメタンスルホン酸あるいはこれらの酸の組み合わせにより除去できる。また、ベンジル基のごときアリールメチル基は液体アンモニア中、金属ナトリウムを用いるバーチ還元により除去することができ、パラジウム炭素触媒を用いる加水素分解により除去することもでき、一般式(VIIIa-2e)で示される化合物を得ることができる。

<一般式(VIIIa-3a)で示される化合物の合成>

一般式(VIIIa)で示される化合物の内、一般式(VIIIa-3a)

$$0 \\ \parallel \\ 0 \\ \parallel \\ 0 \\ \chi_{3} = \chi_{10}$$
 (VIIIa - 3 a)

[式中、X°、X¹°、X¹¹、X¹²、Q³°、wおよびzは前記に同じ。] で示される化合物は、以下に述べる製造方法によって得られる一般式 (VIIIa-3b)

$$0 \xrightarrow{1} 0 \xrightarrow{X_{13}} X_{10} \qquad (VIIIa - 3b)$$

[式中、 X^3 、 X^{10} 、 X^{11} 、 X^{12} 、 Q^{34} 、WおよびZは前記に同じ。] で示される化合物の Q^{34} の窒素の保護基を除去することにより得ることができる。 すなわち、一般式(IIIc)

 $O_{34} - H$

(IIIc)

[式中、Q³¢は前記に同じ。]

で示されるアミノ化合物を、適当な塩基存在下、不活性の溶媒中、クロロスルホニル イソシアナートとアルコールより得られる一般式 (XIII)

C1-SO2-NHCOOR60

(XIIIX)

[R⁶⁰は第三級ブチル基、ベンジル基、パラメトキシベンジル基またはパラニトロベンジル基等の容易に除去できる基を示す。]

で示される化合物を反応させることにより、一般式(XIV)

(X I V)

[式中、R⁶⁰およびQ³⁴は前記に同じ。]

で示される化合物を合成することができる。

一般式(XIV)で示される化合物の窒素原子上の保護基の除去を行い、一般式(XV)

 $Q^{3d} - SO_2 - NH_2$

(XV)

[式中、Q³⁴は前記に同じ。]

で示される化合物が得られ、得られた(XV)を適当な塩基存在下、不活性の溶媒中、一般式(IIa-3a)

$$L^{2} \xrightarrow{\chi^{1/2}} \chi^{1/2} \qquad (I I a - 3 a)$$

$$L^{3} \xrightarrow{\chi^{3}} \chi^{1/6}$$

[式中、 X^s 、 X^{10} 、 X^{11} 、 X^{12} 、WおよびZは前記に同じ。 L^s および L^s は 各々独立して、塩素、臭素、沃素、メチルスルホニルオキシ基、パラトルエンス ルホニルオキシ基などの有機化学的に多用される脱離基を意味する。] で示される化合物と反応させることにより、一般式(VIIIa-3b)で示される化合物を合成することができる。

一般式(IIIc)と一般式(X1II)の反応は、塩基としては、例えば、 炭酸ナトリウム、炭酸カリウムまたはピリジン、2,6 ールチジン、コリジン、 4 ージメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、N ーメチルモルホリン、ジイソプロピルエチルアミン、ジアザビシクロ [5.4.0] ウンデクー 7 ーエン (DBU) のような有機塩基などが使用でき、溶媒としては、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、ジオキサン等のエーテル系溶媒、ジクロロメタン、クロロホルムなどのハロゲン系溶媒、ベンゼン、トルエン、アセトン等の溶媒あるいはこれらの混合溶媒中、零下 70 $\mathbb C$ から 100 $\mathbb C$ で行い、一般式(X1V)で示される化合物を合成できる。

一般式 (XIV)で示される化合物の窒素原子上の保護基の除去は、第三級プトキシカルボニル基の場合には、適当な酸、例えば酢酸、塩酸、臭化水素酸、硫酸、燐酸、トリフルオロ酢酸、トリフルオロメタンスルホン酸あるいはこれらの酸の組み合わせにより除去することができる。また、ベンジルオキシカルボニル基、パラニトロベンジルオキシカルボニル基またはパラメトキシベンジルオキシカルボニル基のごときアリールメチル基はパラジウム炭素触媒を用いる加水素分解により除去することができ、パラメトキシベンジルオキシカルボニル基の場合には、適当な酸、例えば酢酸、塩酸、臭化水素酸、硫酸、燐酸、トリフルオロ酢

酸、トリフルオロメタンスルホン酸あるいはこれらの酸の組み合わせにより除去でき、一般式(XV)で示される化合物を得ることができる。

一般式(XV)で示される化合物と一般式(IIa-3a)で示される化合物の反応は、エタノールなどのアルコール溶媒、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、ジオキサン等のエーテル系溶媒、ジクロロメタン、クロロホルムなどのハロゲン系溶媒、アセトン等の溶媒、N,Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリジン-2-オン、アセトアミドあるいはこれらの混一媒中、塩基存在下、零下20℃から150℃で行い、一般式(VIIIa-3b)で示される化合物を得ることができる。塩基としては、例えば、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水素化ナトリウム、水素化カリウムまたはピリジン、2,6ールチジン、コリジン、4ージメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、Nーメチルモルホリン、ジイソプロピルエチルアミン、ジアザビシクロ[5.4.0]ウンデク-7-エン(DBU)のような有機塩基などを挙げることができる。

一般式(VIIIa-3b)で示される化合物の窒素原子の保護基の除去は、通常用いられる方法により、除去することができる。すなわち、第三級ブトキシカルボニル基の場合には、適当な酸、例えば酢酸、塩酸、臭化水素酸、硫酸、燐酸、トリフルオロ酢酸、トリフルオロメタンスルホン酸あるいはこれらの酸の組み合わせにより除去することができる。また、ベンジル基のごときアリールメチル基はパラジウム炭素触媒を用いる加水素分解により除去することができ、トリフェニルメチル基は、適当な酸、例えばギ酸、酢酸、塩酸、臭化水素酸、硫酸、燐酸、トリフルオロ酢酸、トリフルオロメタンスルホン酸あるいはこれらの酸の組み合わせにより除去できる。また、ベンジル基のごときアリールメチル基は液体アンモニア中、金属ナトリウムを用いるバーチ還元により除去することができ、パラジウム炭素触媒を用いる加水素分解により除去することもでき、一般

<<一般式(IVa)~(IVd)で示される化合物と一般式(VIIIa)で

式(VIIIa-3a)で示される化合物を得ることができる。

示される化合物の反応>>

例えば、一般式(IVa)~(IVd)で示されるカルボン酸の適当な活性化物としては、一般式(IVa)~(IVd)で示されるカルボン酸を、クロロぎ酸イソブチルのようなクロロぎ酸エステルと反応させ、無水物とすることで得られるような混合酸無水物、塩化チオニルのごとき無機酸ハロゲン化物を用いて製造したアシルクロリドのような酸ハロゲン化物、パラニトロフェノールのようなフェノール類、ペンタフルオロフェニルートリフルオロアセテートと反応させた活性エステル類、N-ヒドロキシベンズトリアゾールあるいはN-ヒドロキシスクシンイミドと反応させた活性エステル、通常のアミノ酸合成で使用されるようなN, N'-ジシクロヘキシルカルボジイミドまたはN-(3-ジメチルアミノプロピル)-N'-エチルカルボジイミド塩酸塩との反応生成物、シアノホスホン酸ジエチルとの反応生成物(塩入法)、トリフェニルホスフィンおよび 2、2、一ジピリジルジスルフィッドとの反応生成物(向山法)などを挙げることができる。

このようにして得られたカルボン酸の活性化物と、一般式 (VIIIa)で示される化合物を、通常適当な塩基存在下、不活性の溶媒中、零下 78℃から 150℃で反応させることにより、一般式 (I)で示されるスルホニル誘導体を 得ることができる。

塩基としては、例えば、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、ナトリウムエトキシド、カリウムプトキシド、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水素化ナトリウム、水素化カリウムのようなアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属の炭酸塩、アルコキシド、水酸化物または水素化物、またはnープチルリチウムのようなアルキルリチウム、リチウムジイソプロピルアミドのようなジアルキルアミノリチウムに代表される有機金属塩基、リチウムビス(トリメチルシリル)アミドのようなビスシリルアミンの有機金属塩基、またはピリジン、2,6ールチジン、コリジン、4ージメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、Nーメチルモルホリ

ン、ジイソプロピルエチルアミン、ジアザビシクロ [5.4.0] ウンデクー7 -エン(DBU) のような有機塩基などを挙げることができる。

不活性な溶媒としては、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、テトラヒドロフラン、1, 2-ジメトキシエタン、ジオキサン、トルエン、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリジン-2-オン、ジメチルスルホキシド、スルホランなどを挙げることができる。

[製造方法-2-(1)]

アシル化される一般式 (VIIIa)

Q34-SO2-Q4

(VIIIa)

[式中、Q3*およびQ4は前記に同じ。]

で示される化合物のQ³°の窒素原子が一級または二級のアミンである場合には、塩基として、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムのようなアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属の炭酸塩、水酸化物、またはピリジン、2,6-ルチジン、コリジン、4-ジメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、N-メチルモルホリン、ジイソプロピルエチルアミン、ジアザビシクロ[5.4.0]ウンデク-7-エン(DBU)のような有機塩基などが好適であり、溶媒としては、不活性溶媒の他にエタノール、ブタノール等のアルコール系溶媒、酢酸エチルエステルなどのエステル系溶媒も使用できる。

[製造方法-2-(2)]

アシル化される一般式 (VIIIa)

Q3 a - S O2 - QA

(VIIIa)

[式中、Q³*およびQ* は前記に同じ。]

で示される化合物のQ°の窒素原子がアミド結合を形成する窒素原子である場合には、塩基としては、例えば、ナトリウムエトキシド、カリウムブトキシド、水素化ナトリウム、水素化カリウムなどのアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属のアルコキシド、または水素化物、またはn-ブチルリチウムのようなアルキル

リチウム、リチウムジイソプロピルアミドのようなジアルキルアミノリチウムに 代表される有機金属塩基、リチウムビス(トリメチルシリル)アミドのようなビスシリルアミンの有機金属塩基、またはジアザビシクロ $\begin{bmatrix} 5 & 4 & 0 \end{bmatrix}$ ウンデクー 7-エン(DBU)のような有機塩基などを挙げることができる。また、不活性な溶媒としては、テトラヒドロフラン、1, 2-ジメトキシエタン、ジオキサン、N, N-ジメチルホルムアミドなどが好ましい。

[製造方法-3]

一般式 (VIIIa)

$$Q^{3a} - SO_2 - Q^A$$

(VIIIa)

[式中、Q³*およびQ* は前記に同じ。]

で示される化合物の Q^{3} の窒素原子がアミドを構成する窒素原子である場合、一般式(VIIIa)で示される化合物の窒素原子を、以下の一般式(Va)~(Vd)で示される化合物

$$Q^{1}-Q^{25}-CHL^{1}R^{13}$$
 (Va)

$$Q^{1}-N(R^{20})-(CH_{2})_{m1}-CHL^{1}R^{13}$$
 (Vb)

$$Q^{1}-O-(CH_{2})_{m_{1}}-CHL^{1}R^{13}$$
 (Vc)

$$Q^{1}-S-(CH_{2})_{m_{1}}-CHL^{1}R^{13}$$
 (Vd)

[上記式中、Q¹、Q²°、R¹³、R²°、m1およびL¹は前記に同じ。] によりアルキル化して、本発明のスルホニル誘導体を製造する方法。

一般式(VIIIa)で示される化合物の Q^3 *の窒素原子がアミド結合の窒素原子である場合、一般式(VIIIa)で示される化合物の Q^3 *の窒素原子を一般式(Va)~(Vd)で示される化合物によりアルキル化することで、一般式(I)で示されるスルホニル誘導体を合成することができる。すなわち、一般式(VIIIa)で示される化合物を適当な塩基存在下、不活性溶媒中、零下 78 \mathbb{C} から $150\mathbb{C}$ で、一般式(Va)~(Vd)で示される化合物と 0.5 時間から 120 時間反応させ、窒素原子のアルキル化を行い、一般式(I)で示される

スルホニル誘導体を得ることができる。

塩基としては、例えば、ナトリウムエトキシド、カリウムブトキシド、水素化ナトリウム、水素化カリウムなどのアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属のアルコキシド、または水素化物、またはnープチルリチウムのようなアルキルリチウム、リチウムジイソプロピルアミドのようなジアルキルアミノリチウムに代表される有機金属塩基、リチウムビス(トリメチルシリル)アミドのようなビスシリルアミンの有機金属塩基、またはジアザビシクロ[5.4.0]ウンデクー7ーエン(DBU)のような有機塩基などを挙げることができ、不活性な溶媒としては、テトラヒドロフラン、1,2ージメトキシエタン、トルエン、ジオキサン、N,Nージメチルホルムアミドなどが好ましい。

[製造方法-4]

一般式(VIIIa)

$$Q^3 - SO_2 - Q^A$$

[式中、Q**およびQ* は前記に同じ。]

で示される化合物の Q^{3} の窒素原子が一級または二級のアミンである場合、以下の一般式 $(V \mid a) \sim (V \mid d)$ で示されるカルボニル化合物

(VIIIa)

$$Q^{1}-Q^{2b}-C (=0) R^{13}$$
 (VIa)

$$Q^{1}-N(R^{20})-(CH_{2})_{m1}-C(=0)R^{13}$$
 (VIb)

$$Q^{1}-O-(CH_{2})_{m1}-C(=O)R^{13}$$
 (VIc)

$$Q^{1}-S-(CH_{2})_{m1}-C(=0)R^{13}$$
 (VId)

[上記式中、Q'、Q²^b、R¹³、R²⁰およびm l は前記に同じ。]

とイミンを形成させ還元することによりスルホニル誘導体(1)を製造する方法。

一般式(VIIIa)で示される化合物のQ³*の窒素原子がアミンである場合、一般式(VIIIa)で示される化合物と一般式(VIa)~(VId)で示されるカルボニル化合物を、通常、不活性溶媒中、必要であれば酢酸等の有機酸、塩酸等の鉱酸あるいは塩化アルミニウム等のルイス酸の存在下、零下20℃から

150℃で、0.5時間から120時間、イミンを形成させ、生成したイミンを不活性溶媒中、水素化ホウ素ナトリウム、シアノ水素化ホウ素ナトリウム、トリアセトキシ水素ホウ素ナトリウムなどの水素化ホウ素還元剤、あるいはパラジウム炭素触媒などの接触還元触媒により、0.5時間から120時間、10℃から110℃で水素化することにより一般式(1)で示されるスルホニル誘導体を得ることができる。

不活性溶媒としては、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、テトラヒドロフラン、1, 2-ジメトキシエタン、ジオキサン、トルエン、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリジン-2-オン、ジメチルスルホキシド、スルホラン等が好適である。

[製造方法-5]

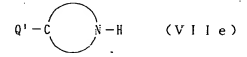
一般式 (VIIIa)

$$Q^{2} - SO_2 - Q^{\lambda} \qquad (VIIIa)$$

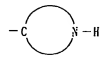
[式中、Q3°およびQ4 は前記に同じ。]

で示される化合物のQ³*が一級あるいは二級のアミンである場合、一般式(VIIIa)で示される化合物をホスゲン、トリホスゲンまたはカルボニルジィミダゾールなどの試薬を用いて、一般式(VIIa)~(VIId)で示される一級アミンあるいは一般式(VIIe)で示される二級アミンのある化合物

$$Q^{1}-Q^{2b}-NH_{2}$$
 (VIIa)
 $Q^{1}-N(R^{20})-(CH_{2})_{m2}-NH_{2}$ (VIIb)
 $Q^{1}-O-(CH_{2})_{m2}-NH_{2}$ (VIIc)
 $Q^{1}-S-(CH_{2})_{m2}-NH_{2}$ (VIId)



[上記式中、Q¹、Q²⁰、R²⁰、m 2 および



は前記に同じ。〕

と反応させ尿素誘導体を形成する反応を用いる方法。

一般式(VIIIa)で示される化合物のQ³*がアミンであれば、一般式(VIIa)~(VIId)で示される一級あるいは一般式(VIIe)で示される二級アミンの化合物およびホスゲン、トリホスゲン、I, I'ーカルボニルジイミダゾールなどの試薬を作用させ、尿素誘導体となる一般式(I)で表される本発明のスルホニル誘導体に導くことが可能できる。

反応はホスゲン、トリホスゲン、1, 1'ーカルボニルジイミダゾールなどの 試薬に、一般式(VIIa)~(VIId)で示される一級アミンあるいは一般 式(VIIe)で示される二級アミンのある化合物および一般式(VIIIa) で示される化合物を、必要ならば塩基存在下、不活性な溶媒中、順次に反応させ ることにより合成できる。不活性な溶媒としては、例えば、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、テトラヒドロフラン、1, 2ージメトキシエタン、ジオキサン、トルエン、N, Nージメチルホルムアミド、N, Nージメチルアセト アミド、Nーメチルピロリジンー2ーオン、ジメチルスルホキシド、スルホラン 等を挙げることができ、好ましくはジクロロメタン、テトラヒトロフラン、トルエンである。

塩基としては、例えば、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムのようなアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属の炭酸塩、水酸化物またはピリジン、2,6-ルチジン、コリジン、4-ジメチルアミノピリジ

ン、トリエチルアミン、N-メチルモルホリン、ジイソプロピルエチルアミン、 ジアザビシクロ [5.4.0] ウンデク-7-エン (DBU) のような有機塩基 などを挙げることができ、反応は零下70℃から110℃の範囲で行えばよい。

[製造方法-6]

一般式(VIIIa)

$$Q^{3a} - SO_2 - Q^A$$

(VIIIa)

[式中、Q3・およびQ1は前記に同じ。]

で示される化合物の Q^{s} の窒素原子が一級または二級のアミンである場合、既知のイソシアナート誘導体($Q^{1}-Q^{2}$ $^{b}-N=C=O$) [式中、 Q^{1} および Q^{2} b は前記に同じ。] あるいは一般式(IVa) ~(IVd)で示されるカルボン酸

$$Q^{1}-Q^{2b}-COOH$$
 (IVa)
 $Q^{1}-N(R^{20})-(CH_{2})_{m_{1}}-COOH$ (IVb)
 $Q^{1}-O-(CH_{2})_{m_{1}}-COOH$ (IVc)
 $Q^{1}-S-(CH_{2})_{m_{1}}-COOH$ (IVd)

[上記式中、Q¹、Q²b、R²ºおよびm1は前記に同じ。]

より生成させたイソシアナートを、一般式(VIIIa)で示されるアミンに反応させることによって、尿素基を有する一般式(I)で示されるスルホニル誘導体を製造する方法。

一般式(VIIIa)で示される化合物の Q^3 ・がアミンである場合には、一般式(I)で示されるスルホニル誘導体は、一般式(VIIIa)で示される化合物と既知のイソシアナート誘導体を、不活性溶媒中、零下 20 \mathbb{C} から 100 \mathbb{C} で 0.5 時間から 120 時間反応させることにより得ることができる。

イソシアネート誘導体は、一般式(IVa)~(IVd)で示されるカルボン酸より合成することもできる。すなわち、一般式(IVa)~(IVd)で示されるカルボン酸を、塩化チオニルあるいはオキザリルクロリド等で酸ハロゲン化物とし、不活性溶媒中、0 \mathbb{C} から 6 0 \mathbb{C} の範囲でアジ化ナトリウムと反応させた

後加熱する方法、一般式(IVa)で示されるカルボン酸をクロロぎ酸イソブチルのようなクロロぎ酸エステル類と反応させ混合酸無水物とし、アジ化ナトリウムと反応させた後、加熱する方法あるいは一般式(IVa)~(IVd)で示されるカルボン酸をテトラヒドロフラン、クロロホルムあるいはトルエン等の不活性溶媒中、零下20℃から110℃でエステル経由でヒドラジドに導き、さらに亜硝酸またはそのアルキルエステルを反応させてアシルアジドに導き、クロロホルム、ジクロロエタン、トルエン、キシレン、N, Nージメチルホルムアミド等の溶媒中、20℃から150℃で加熱する方法によっても合成できる。

一般式(IVa)~(IVd)で示されるカルボン酸をトリエチルアミン等の塩基存在下、不活性溶媒中、ジフェニルホスホリルアジドと10℃から100℃の範囲で反応させ、次いで一般式(VIIIa)で示されるアミンに反応させることによっても、一般式(I)で示されるスルホニル誘導体を製造することができる。

[製造方法-7]

スルホニル化される一般式(Ia)

$$Q^{1} - Q^{2} - T^{1} - Q^{3}$$
 (1a)

[式中、Q¹、Q²、Q³°およびT¹は前記に同じ。]

で示される化合物中のQ³°の窒素原子が一級あるいは二級のアミンである場合には、適当な塩基存在下、不活性の溶媒中、クロロスルホニルイソシアナートとアルコールより得られる一般式(XIII)

$$C \ell - SO_2 - NHCOOR^{60}$$
 (XIII)

[式中、Rºは前記に同じ。]

で示される化合物を反応させることにより、一般式(XVI)

$$Q^{1}-Q^{2}-T^{1}-Q^{3}-SO_{2}-NHCOOR^{60}$$
 (XVI)

[式中、Q'、Q²、Q³、 R^{60} およびT'は前記に同じ。]

で示される化合物を合成することができる。

一般式(XVI)で示される化合物の窒素原子上の保護基の除去を行い、一般式(XVII)

$$Q^{1}-Q^{2}-T^{1}-Q^{3}-SO_{2}-NH_{2}$$
 (XVII)

[式中、Q'、Q²、Q³ およびT'は前記に同じ。]

で示される化合物が得られ、得られた一般式 (XVII) で示される化合物を適 当な塩基存在下、不活性の溶媒中、一般式 (IIa-3a)

$$L^{2} \xrightarrow{\chi_{12}} \chi_{11} \qquad (I I a - 3 a)$$

$$L^{2} \xrightarrow{\chi_{2}} \chi_{10}$$

[式中、 X^9 、 X^{19} 、 X^{11} 、 X^{12} 、 L^2 、 L^3 、WおよびZは前記に同じ。] で示される化合物と反応させることにより、一般式(I)で示される化合物の内、以下の一般式(I-3a)で示される化合物を合成することができる。

$$Q^{1}-Q^{2}-T^{1}-Q^{3}-S = N$$
 X^{12}
 X^{13}
 X^{10}
 X^{10}
 X^{10}

[式中、Q¹、Q²、Q³、T¹、X³、X¹º、X¹¹、X¹²、wおよびzは前記に同じ。]

一般式(Ia)で示される化合物と一般式(XIII)で示される化合物の反応は、塩基としては、例えば、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムまたはピリジン、2,6-ルチジン、コリジン、4-ジメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、N-メチルモルホリン、ジイソプロピルエチルアミン、ジアザビシクロ[5.4.0]ウンデク-7-エン(DBU)のような有機塩基などが使用でき、溶媒としては、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、ジオキサン等のエーテル系溶媒、ジクロロメタン、クロロホルムなどのハロゲン系溶媒、ベ

ンゼン、トルエン、アセトン等の溶媒あるいはこれらの混合溶媒中、零下 7.0 ℃ から 1.0 0 ℃で行い、一般式 (XVI) で示される化合物を合成できる。

一般式(XVI)で示される化合物の窒素原子上の保護基の除去は、第三級ブトキシカルボニル基の場合には、適当な酸、例えば酢酸、塩酸、臭化水素酸、硫酸、燐酸、トリフルオロ酢酸、トリフルオロメタンスルホン酸あるいはこれらの酸の組み合わせにより除去することができる。また、ベンジルオキシカルボニル基、パラニトロベンジルオキシカルボニル基またはパラメトキシベンジルオキシカルボニル基のごときアリールメチル基はパラジウム炭素触媒を用いる加水素分解により除去することができ、パラメトキシベンジルオキシカルボニル基の場合には、適当な酸、例えば酢酸、塩酸、臭化水素酸、硫酸、燐酸、トリフルオロ酢酸、トリフルオロメタンスルホン酸あるいはこれらの酸の組み合わせにより除去でき、一般式(XVII)で示される化合物を得ることができる。

一般式(XVII)で示される化合物と一般式(IIa-3a)で示される化合物の反応は、xタノールなどのアルコール溶媒、ジxチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、ジオキサン等のエーテル系溶媒、ジクロロメタン、クロロホルムなどのハロゲン系溶媒、アセトン等の溶媒、N, N-ジメチルホルムアミド、N-メチルピロリジン-2-オン、アセトアミドあるいはこれらの混合溶媒中、塩基存在下、零下20 Cから150 Cで行い、一般式(I)で示される化合物の内、一般式(I-3a)で示される化合物を得ることができる。

塩基としては、例えば、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、またはピリジン、2,6-ルチジン、コリジン、4-ジメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、N-メチルモルホリン、ジイソプロピルエチルアミン、ジアザビシクロ [5.4.0]ウンデク-7-エン(DBU)のような有機塩基などを挙げることができる。一般式(I-3a)で示される化合物は必要であれば、一般的方法により保護

[製造方法-8]

基の除去を行うことができる。

遷移金属触媒を用いるカップリング反応により、一般式 (I) $Q'-Q^2-T'-Q^3-SO_2-Q^A$ (I)

[式中、 Q^1 、 Q^2 、Q、 Q^4 および T^1 は前記に同じ。] で示されるスルホニル誘導体を合成する方法。

一般式(I)で示されるスルホニル誘導体のQ¹の構造にハロゲン原子またはトリフルオロメタンスルホニルオキシ基の置換したアリール基か、またはハロゲン原子またはトリフルオロメタンスルホニルオキシ基の置換したアルケニル基が存在する場合には、遷移金属触媒を用い、硼酸基の置換したアリール化合物とカップリング反応させることができる。

一般式(1)で示されるスルホニル誘導体のQ!の構造にアルケニル基が存在すれば、遷移金属触媒を用いハロゲン原子またはトリフルオロメタンスルホニルオキシ基の置換したアリール基とカップリングさせることが可能である。

同様に一般式(I)で示されるスルホニル誘導体のQ^Iの構造に硼酸基の置換したアリール基がある場合には、ハロゲン原子またはトリフルオロメタンスルホニルオキシ基の置換したアリール化合物またはハロゲン原子またはトリフルオロメタンスルホニルオキシ基の置換したアルケニル化合物とカップリング反応させることができる。

一般式(I)で示されるスルホニル誘導体のQ¹の構造中にハロゲン原子またはトリフルオロメタンスルホニルオキシ基の置換したアリール基があれば、アルケニル化合物と遷移金属触媒を用いてカップリングさせ、一般式(I)で示されるスルホニル誘導体を得ることが可能である。このようにして得られた一般式(I)で示されるスルホニル誘導体は、必要に応じて脱保護すればよい。

一般式(I)で示されるスルホニル誘導体のQ¹の構造にハロゲン原子またはトリフルオロメタンスルホニルオキシ基の置換したアリール基か、またはハロゲン原子またはトリフルオロメタンスルホニルオキシ基の置換したアルケニル基が存在する場合には、ベンゼンー水、トルエンー水などの2相系溶媒、N. N-ジ

メチルホルムアミドなどのアミド系溶媒、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタンなどのエーテル系溶媒中、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化バリウム、燐酸カリウム、炭酸セシウムなどの塩基または弗化セシウム等の中性塩存在下、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)などの遷移金属触媒を用いて、20℃から150℃の範囲で硼酸基の置換したアリール誘導体と0.5時間から120時間カップリング反応させることができる。

一般式(I)で示されるスルホニル誘導体のQ¹の構造に硼酸基の置換したアリール基がある場合には、同様にハロゲン原子、またはトリフルオロメタンスルホニルオキシ基の置換したアリール化合物、ハロゲン原子、またはトリフルオロメタンスルホニルオキシ基の置換したアルケニル誘導体とカップリング反応させることができる。

また、一般式(1)で示されるスルホニル誘導体のQ¹の構造にアルケニル基または硼酸基の置換したアルケニル基が存在すれば、酢酸パラジウムなどの遷移金属触媒を用い、適当な塩基存在下、ハロゲン原子またはトリフルオロメタンスルホニルオキシ基の置換したアリール基とN,Nージメチルホルムアミドなどのアミド系溶媒中、20℃から150℃の範囲で0.5時間から120時間カップリング反応させることができる。

同様に一般式(I)で示されるスルホニル誘導体のQ¹の構造に硼酸基の置換したアリール基のある場合には、ハロゲン原子、トリフルオロメタンスルホニルオキシ基の置換したアリール誘導体、ハロゲン原子、トリフルオロメタンスルホニルオキシ基の置換したアルケニル誘導体とカップリング反応させることができる。

一般式(I)で示されるスルホニル誘導体のQ!の構造にハロゲン原子またはトリフルオロメタンスルホニルオキシ基の置換したアリール基が存在すれば、アルケニル化合物と遷移金属触媒を用いてカップリングさせ、一般式(I)で示されるスルホニル誘導体を得ることが可能である。このようにして得られた一般式

(I)で示されるスルホニル誘導体は、必要に応じて脱保護することにより、置換基を変換した一般式(I)で示されるスルホニル誘導体を得ることができる。 [製造方法-9]

チオアミド型スルホンアミド誘導体、アミドオキシム型スルホンアミド体およびヒドラゾノ型スルホンアミド体の製造方法

一般式 (1)

$$Q^{1} - Q^{2} - T^{1} - Q^{3} - SO_{2} - Q^{A}$$
 (1)

[式中、 Q^1 、 Q^2 、 Q^3 、 Q^Λ および T^1 は前記に同じ。] で示されるスルホニル誘導体の T^1-Q^3 が、

[式中、 R^3 、 R^4 、 R^7 、 R^8 および R^8 は前記に同じ。nは1または2の整数を意味する。pは1から3の整数を意味する。qは0から3の整数を意味する。ただし、pおよびqの和は3または4の整数を意味する。e0 を意味し、e0 におけるe0 なる。e1 におけるe0 なる。e2 におけるe3 なる。e3 におけるe3 なる。e4 なる。e5 なる置換基上にアミン、アルキルアミン、アミド、水酸基、カルボン酸基を持つ置換基が存在しない場合、

一般式 (I) で示されるスルホニル誘導体に不活性溶媒中、五硫化二燐あるいはローソン試薬 (2, 4-ビス (4-メトキシフェニル) -1, 3-ジチア-2, 4-ジホスフェタン-2, 4-ジスルフィド) を零下 30 \mathbb{C} から 150 \mathbb{C} 、必

要であれば不活性溶媒中、0℃から120℃で反応させることにより、チオアミド型スルホンアミド誘導体(I)が得られる。不活性な溶媒の例としては、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素などのハロゲン化アルキル系溶媒、テトラヒドロフラン、1,2ージメトキシエタン、ジオキサンなどのエーテル系溶媒、ベンゼン、トルエンなどの芳香族系溶媒、ならびにこれらの混合溶媒があげられる。

得られたチオアミド型スルホンアミド誘導体を、ヒドロキシルアミン、置換基を有していてもよいアルコキシアミン、ヒドラジンあるいは置換基を有していてもよいヒドラジンまたはこれらの塩を、必要であれば塩化水銀(II)等の水銀触媒の存在下、零下30℃から150℃、必要であれば適当な溶媒中、0℃から120℃で反応させることにより一般式(I)で示されるスルホンアミド誘導体が得られる。溶媒としてはエタノール等のアルコール系溶媒、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素などのハロゲン化アルキル系溶媒、テトラヒドロフラン、1,2ージメトキシエタン、ジオキサンなどのエーテル系溶媒、ベンゼン、トルエンなどの芳香族系溶媒、およびこれらの混合溶媒があげられる。

また、一般式(I)で示されるスルホニル誘導体に、オキシ塩化燐、五塩化燐などのハロゲン化剤、あるいはメアーバイン試薬などのアルキル化剤を、零下30℃から140℃、必要であれば例えば、クロロホルムなどの不活性溶媒であるハロゲン系溶媒中、0℃から80℃で反応させ、イミノクロリドあるいはイミノエーテルとし、このイミノクロリドあるいはイミノエーテルに不活性溶媒中、0℃から80℃、好ましくは20℃から60℃で、必要ならば塩基触媒存在下、ヒドロキシルアミンあるいは置換基を有してもよいアルコキシアミンまたはこれらの塩を反応させることにより、一般式(I)で示されるスルホニル誘導体が得られる。

不活性な溶媒としては、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素などのハロゲン化アルキル系溶媒、テトラヒドロフラン、1,2-ジメトキシエタン、ジ

オキサンなどのエーテル系溶媒、ベンゼン、トルエンなどの芳香族系溶媒を挙げることができ、特にハロゲン化アルキル系溶媒が好ましい。塩基としては、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、ナトリウムエトキシド、カリウムプトキシド、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水素化ナトリウム、水素化カリウムのようなアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属の炭酸塩、アルコキシド、水酸化物または水素化物、またはローブチルリチウムのようなアルキルリチウム、リチウムジイソプロピルアミドのようなジアルキルアミノリチウムに代表される有機金属塩基、リチウムビス(トリメチルシリル)アミドのようなビスシリルアミンの有機金属塩基、またはピリジン、2、6ールチジン、コリジン、4ージメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、Nーメチルモルホリン、ジイソプロピルエチルアミン、ジアザビシクロ[5、4、0]ウンデクー7ーエン(DBU)のような有機塩基などを挙げることができる。

[製造方法-10]

N-オキシド化

一般式(I)で表されるスルホニル誘導体において、Q¹、Q²、Q³、Q³、Q³、 T¹あるいはこれらに置換し得る置換基上に、窒素原子を含む複素環式芳香環、 脂肪族の3級アミンがある場合、一般式(I)で表されるスルホニル誘導体を水、 酢酸などの溶媒、ベンゼン、トルエン、キシレンなどのベンゼン系溶媒、テトラ ヒドロフラン、ジメトキシエタンなどのエーテル系溶媒、あるいはジクロロメタ ン、クロロホルム、四塩化炭素などのハロゲン化アルキル系溶媒中で過酸化水素、 メタクロロ過安息香酸、あるいは第三プチルヒドロペルオキシドなどの過酸化物 を、零下40℃から60℃で、0.5時間から120時間、好ましくは零下20 ℃から20℃で反応させることで、N-オキシド誘導体の一般式(I)で示されるスルホニル誘導体を得ることができる。

[製造方法-11]

窒素原子の4級化

一般式(1)で表されるスルホニル誘導体において、 Q^{\pm} 、 Q^{2} 、 Q^{3} 、 Q^{4} 、 T^{1} あるいはこれらに置換し得る置換基上に窒素原子を含む複素環式芳香環、脂肪族の3級アミンがある場合、一般式(I)で表されるスルホニル誘導体に、I、2-ジメトキシエタン、ジオキサンなどのエーテル系溶媒、ベンゼン、トルエンなどの芳香族系溶媒、<math>N, N-ジメチルホルムアミド、<math>N, N-ジメチルアセトアミド、<math>N-メチルピロリジン-2-オンなどのアミド系溶媒、ジメチルスルホキシド、スルホランなどのスルホキシド系溶媒中で、沃化メチル、沃化エチルなどのハロゲン化アルキルを、零下I0 \mathbb{C} からI5 $0\mathbb{C}$ 、好ましくはI0 \mathbb{C} からI8 $0\mathbb{C}$ 0 \mathbb{C} 1 \mathbb{C} 0 $\mathbb{$

[製造方法-12]

スルホキシド化およびスルホン化

一般式(I)で表されるスルホニル誘導体において、Q¹、Q²、Q³、Q²、 T¹ あるいはこれらに置換し得る置換基上に、硫黄原子を含む複素環、脂肪族の チオエーテルがある場合、一般式(I)で表されるスルホニル誘導体を水、酢酸 などの溶媒、ベンゼン、トルエン、キシレンなどのベンゼン系溶媒、テトラヒド ロフラン、ジメトキシエタンなどのエーテル系溶媒、あるいはジクロロメタン、 クロロホルム、四塩化炭素などのハロゲン化アルキル系溶媒中で、過酸化水素、 メタクロロ過安息香酸、あるいは第三プチルヒドロペルオキシドなどの過酸化物 を、零下40℃から60℃で、0.5時間から120時間、好ましくは零下20 ℃から20℃で反応させることで、スルホキシドあるいはスルホンの一般式 (1)で示されるスルホニル誘導体を得ることができる。

[製造方法-13]

アミジノ化ー1

一般式(I) で表されるスルホニル誘導体において、 Q^1 、 Q^2 、 Q^3 、 Q^4 、 T^1 あるいはこれらに置換し得る置換基上に、ニトリル基がある場合、通常用い

られる一般的方法により、これをアミジノ基に変換できる。例えば、一般式 (1)で表されるスルホニル誘導体を、必要ならば、ジエチルエーテル等の脂肪 族エーテル系溶媒、クロロホルム、ジクロロメタン等のハロゲン化アルキル系溶 媒、ベンゼン等の非プロトン性溶媒又はこれらの混合溶媒中、塩化水素、臭化水 素等のハロゲン化水素の存在下、等量~大過剰のメタノール、エタノール、プロ パノール等の炭素数1~4のアルコールを、零下10℃~60℃で、3時間~ 120時間作用させ、イミノエーテル体とし、得られたイミノエーテル体をエタ ノール、プロパノール等の炭素数1~4のアルコール類、ジエチルエーテル等の 脂肪族エーテル系溶媒、クロロホルム等のハロゲン化アルキル系溶媒、ベンゼン 等の非プロトン性溶媒、N,N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド 等の溶媒中あるいはこれらの混合溶媒中、アンモニウム、置換基を有してもよい モノアルキルアミンまたは置換基を有してもよいジアルキルアミンあるいはこれ らの炭酸塩、酢酸塩を、零下10℃から140℃で、0.5時間から200時間、 好ましくはエタノール中、零下8℃から30℃で、10時間から96時間反応さ せることにより、アミジノ基を持った一般式(1)で示されるスルホニル誘導体 を得ることができる。

[製造方法-14]

アミジノ化ー2

一般式(I) で表されるスルホニル誘導体において、 Q^1 、 Q^2 、 Q^3 、 Q^4 、 T^1 あるいはこれらに置換し得る置換基上に、I 級あるいは 2 級アミノ基のある場合、通常用いられる一般的方法によりこれを置換アミジノ基に変換できる。

例えば、一般式(I)で表されるスルホニル誘導体をジエチルエーテル等の脂肪族エーテル系溶媒、クロロホルム、ジクロロメタン等のハロゲン化アルキル系溶媒、ベンゼン等の非プロトン性溶媒又はこれらの混合溶媒中、必要ならば塩基触媒存在下、アミド化合物あるいはニトリル化合物より合成したイミノエーテル、イミノクロリドまたはそれらの塩と零下10℃から140℃で、0.5時間から

200時間、好ましくは0℃から80℃で、10時間から96時間反応させることにより、アミジノ基を持った一般式(I)で示されるスルホニル誘導体を得ることができる。塩基としては、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムのようなアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属の炭酸塩、水酸化物、またはピリジン、2,6-ルチジン、コリジン、4-ジメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、N-メチルモルホリン、ジイソプロピルエチルアミン、ジアザビシクロ[5.4.0]ウンデク-7-エン(DBU)のような有機塩基が挙げることができる。

[製造方法-15]

N-ニトリル化

一般式(I) で表されるスルホニル誘導体において、 Q^1 、 Q^2 、 Q^3 、 Q^4 、 T^1 あるいはこれらに置換し得る置換基上に、一級あるいは二級のアミンのある場合、通常用いられる一般的方法によりこれをシアノ化できる。

例えば、一般式(I)で表されるスルホニル誘導体を、メタノール、エタノール、プロパノール等のアルコール系溶媒中、酢酸ナトリウム等の塩および塩基存在下、零下10°Cから110°C、好ましくは0°Cから60°Cで、臭化シアンを反応させることにより、窒素原子上にニトリル基を有する一般式(I)で表されるスルホニル誘導体を得ることができる。塩基としては、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムのようなアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属の炭酸塩、水酸化物、またはピリジン、2, 6 ールチジン、コリジン、4 ージメチルアミノビリジン、トリエチルアミン、N ーメチルモルホリン、ジイソプロピルエチルアミン、ジアザビシクロ [5, 4, 0] ウンデクー7 ーエン (DBU) のような有機塩基を挙げることができる。

[製造方法-16]

アミドキシム化、カルボキサミド-〇-アルキルオキシム化

一般式 (I) で表されるスルホニル誘導体において、 Q^1 、 Q^2 、 Q^3 、 Q^4 、

T¹ あるいはこれらに置換し得る置換基上に、ニトリル基がある場合、通常用いられる一般的方法によりこれをアミドキシム基、カルボキサミド-〇-アルキルオキシム基に変換できる。

例えば、一般式(1)で表されるスルホニル誘導体を、メタノール、エタノール、プロパノール等のアルコール系溶媒、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒、クロロホルム、ジクロロメタン等のハロゲン化炭化水素類、トルエン等の非プロトン性溶媒、N, Nージメチルホルムアミドなどのアミド系溶媒、ジメチルスルホキシドなどの溶媒又はこれらの混合溶媒中、零下10℃から110℃、好ましくは0℃から60℃で、必要ならば塩基触媒存在下、ヒドロキシルアミンあるいは置換基を有してもよいアルコキシアミンまたはこれらの塩を反応させることにより、アミドキシム基またはカルボキサミドー〇ーアルキルオキシム基を有する一般式(1)で示されるスルホニル誘導体を得ることができる。塩基としては、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムのようなアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属の炭酸塩、水酸化物、またはピリジン、2,6ールチジン、コリジン、4ージメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、Nーメチルモルホリン、ジイソプロピルエチルアミン、ジアザビシクロ [5.4.0] ウンデクー7ーエン(DBU)のような有機塩基を挙げることができる。

「製造法-17]

グアニジノ化

一般式(I)で表されるスルホニル誘導体において、 Q^1 、 Q^2 、 Q^3 、 Q^4 、 T^1 あるいはこれらに置換し得る置換基上に、I 級あるいは 2 級アミノ基のある場合、通常用いられる一般的方法によりこれを置換もしくは非置換グアミジノ基に変換できる。

例えば、1級あるいは2級アミノ基を持つ一般式(I)で表されるスルホニル 誘導体をジエチルエーテル等の脂肪族エーテル系溶媒、クロロホルム、ジクロロ メタン等のハロゲン化炭化水素類、ベンゼン等の非プロトン性溶媒又はこれらの混合溶媒中、必要ならば塩基触媒存在下、N. N' - ジ第三プトキシカルボニルチオウレアとN. N' - ジシクロヘキシルカルボジイミドを縮合剤として、零下10℃から140℃で、0. 5時間から200時間、好ましくは0℃から80℃で、10時間から96時間反応させた後、通常行われる第三級プトキシカルボニル基の除去を行い、グアニジノ化合物である一般式(I)で表されるスルホニル誘導体を合成できる。塩基としては、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムのようなアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属の炭酸塩、水酸化物、またはピリジン、2.6ールチジン、コリジン、4ージメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、Nーメチルモルホリン、ジイソプロピルエチルアミン、ジアザビシクロ[5.4.0]ウンデクー7ーエン(DBU)のような有機塩基などを挙げることができる。

[製造方法-18]

窒素原子の保護基の除去

一般式(I)で表されるスルホニル誘導体において、Q¹、Q²、Q²、Q²、Q²、 T¹あるいはこれらに置換し得る置換基上に、アシルアミノ基、アルコキシカル ボニルアミノ基のある場合、水、低級アルコールあるいはテトラヒドロフランあ るいはこれらの溶媒の混液中、水酸化リチウム、水酸化ナトリウムもしくは水酸 化カリウムのような水酸化アルカリ金属を塩基として、0℃から80℃で加水分 解し、アミノ体を得ることができる。また、第三級プトキシカルボニル基もしく はパラメトキシベンジルオキシカルボニル基のようなアシル型保護基の結合する 窒素原子は、水、メタノール等のアルコール系溶媒、ジクロロメタン、クロロホ ルム、四塩化炭素などのハロゲン化アルキル系溶媒、テトラヒドロフラン、1, 2ージメトキシエタン、ジオキサンなどのエーテル系溶媒、ベンゼン、トルエン などの芳香族系溶媒中、適当な酸、例えば酢酸、塩酸、臭化水素酸、硫酸、燐酸、 トリフルオロ酢酸、トリフルオロメタンスルホン酸あるいはこれらの酸の組み合 わせにより、0℃から80℃で窒素原子よりアシル型保護基の除去を行い、窒素 -水素結合に変換できる。

また、ベンジルオキシカルボニル基、パラメトキシベンジルオキシカルボニル 基、パラ (オルト) ニトロベンジルオキシカルボニル基のようなアリールメトキ シカルボニル基の結合する窒素原子は水、メタノール、エタノールなどのアルコ ール系溶媒、酢酸エチル等のエステル系溶媒、ジエチルエーテル、テトラヒドロ フラン等のエーテル系溶媒、酢酸、N,N-ジメチルホルムアミドなどの溶媒ま たはこれらの混合溶媒中、パラジウム炭素触媒を用いる加水素分解により、窒素 原子よりこれらのアリールメトキシカルボニル基の除去を行い、窒素-水素結合 に変換できる。トリメチルシリル基、第三プチルジメチルシリル基等のシリル系 保護基の結合する窒素原子はジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素などの ハロゲン化アルキル系溶媒、テトラヒドロフラン、1,2ージメトキシエタン、 ジオキサンなどのエーテル系溶媒、ベンゼン、トルエンなどの芳香族系溶媒中、 0℃から80℃で塩酸、テトラプチルアンモニウムフルオリド等の弗化水素酸塩 を反応させることにより、窒素原子よりシリル基の除去を行い窒素-水素結合に 変換できる。ベンジル基の結合する窒素原子では、エタノール、テトラヒドロフ ラン、酢酸等の溶媒中、0℃から80℃で、パラジウム炭素触媒等を用いる接触 還元、あるいは液体アンモニア中、金属ナトリウムを用いるバーチ還元によりべ ンジル基の除去を行い、窒素-水素結合に変換できる。トリフェニルメチル基の 結合する窒素原子では、エタノール、テトラヒドロフラン、酢酸等の溶媒中、0 ℃から80℃で、パラジウム炭素触媒等を用いる接触還元、あるいは液体アンモ ニア中、金属ナトリウムを用いるバーチ還元によりトリフェニルメチル基の除去 を行い、窒素-水素結合に変換できる。また0℃から80℃で、適当な酸、例え ばギ酸、酢酸、塩酸、臭化水素酸、硫酸、燐酸、トリフルオロ酢酸、トリフルオ ロメタンスルホン酸あるいはこれらの酸の組み合わせにより、トリフェニルメチ ル基の除去を行い、窒素-水素結合に変換できる。

[製造方法-19]

エステル加水分解

一般式(1)で表されるスルホニル誘導体において、Q¹、Q²、Q³、Q³、 T¹ あるいはこれらに置換し得る置換基上に、アルコキシカルボニル基のある場合、メチル、エチルエステルなどでは水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸 化カリウムなどの水酸化アルカリ金属などの適当な塩基で加水分解し、カルボン 酸に変換できる。また、第三級ブチルエステルではトリフルオロ酢酸あるいは塩 酸で処理することにより第三級プチル基を除去でき、ベンジル基などのアリール メチル基型エステルではパラジウム炭素触媒を用いる加水素分解によりアリール メチル基を除去してカルボン酸を得ることができる。エステル基のカルボン酸残 基への変換はポタシウムトリメチルシラノラートを用いても行える。

[製造方法-20]

一般式(I)で表されるスルホニル誘導体において、Q¹、Q²、Q³、Q³、Q³、 T¹あるいはこれらに置換し得る置換基上に、アシルオキシ基、アリールメチル オキシ基、シリルエーテル基、メトキシメチル基、テトラヒドロピラニル基があ る場合、アルカノイル基およびアロイル基などのアシル基は水酸化リチウム、水 酸化ナトリウム、水酸化カリウムなどの水酸化アルカリ金属などの適当な塩基で 加水分解することにより、あるいはアンモニア、メチルアミンなどの有機塩基を 反応させることによっても除去することができる。アリールメチル型保護基はパ ラジウム炭素触媒を用いる加水素分解により除去することができ、第三級ブチル ジメチルシリル基などのシリルエーテル基は、テトラブチルアンモニウムフルオ リド等の弗化水素酸塩により除去できる。また、メトキシメチル基、テトラヒド ロピラニル基などは酢酸、塩酸などにより除去できる。

「製造方法-21]

一般式(I) で表されるスルホニル誘導体において、 Q^1 、 Q^2 、 Q^3 、 Q^4 、 T^1 あるいはこれらに置換し得る置換基上に、アミノ基がある場合、通常用いら

れるアシルハロゲン化物、カルボン酸の活性化物を用いる方法でアシル化することができ、還元的アルキル化などの方法によりアルキル化することができる。また、スルホン酸クロリドによりスルホニル化、イソシアナートあるいはカルボン酸より誘導したイソシアナートを反応させることにより、尿素誘導体となる一般式(1)で表されるスルホニル誘導体を製造できる。

[製造方法-22]

一般式(1)で表されるスルホニル誘導体において、Q¹、Q²、Q³、Q³、 T¹あるいはこれらに置換し得る置換基上に、カルボキシル基がある場合、カルボキシル基を、通常用いられる活性エステル法、混合酸無水物法などによりカルバモイル基、アルキルカルバモイル基、ジアルキルカルバモイル基に変換でき、 還元により水酸基、アルデヒド基に変換できる。変換された水酸基あるいはアルデヒド基は通常の有機化学的方法を適用することでさらにエーテル結合形成、アミノ基への変換、アルキルアミノ基への変換など官能基変換を行うことができる。 また、カルボキシル基を直接または通常の方法によりエステルに変換後、あるいは混合酸無水物とした後還元し、アルコールに変換することもできる。

[製造方法-23]

フェノールの形成

一般式(I)で表されるスルホニル誘導体において、Q¹、Q²、Q³、Q¹、 T¹あるいはこれらに置換し得る置換基上に、アリール基に置換したメトキシ基 のある場合には、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン化ア ルキル系溶媒、トルエン等のベンゼン系溶媒中、零下78℃から110℃で塩化 アルミニウム、三臭化燐、三臭化硼素のようなルイス酸、あるいはハロゲン化ア ルキル系溶媒、あるいはエーテル系溶媒中、零下78℃から110℃でトリメチ ルシリルイオダイドによりメチル基を除去し、水酸基に変換できる。

[製造方法-24].

ハロゲン原子のアルキニル基への変換

一般式(I)で示される化合物、一般式(VIIIa)で示される化合物、一般式(VIIIa-1b)で示される化合物、(VIIIa-1c)で示される化合物、一般式(VIIIa-1c)で示される化合物、一般式(VIIIa-2a)で示される化合物、一般式(VIIIa-2b)で示される化合物、一般式(VIIIa-2c)で示される化合物、一般式(VIIIa-2e)で示される化合物、一般式(VIIIa-2e)で示される化合物、一般式(VIIIa-2e)で示される化合物、一般式(VIIIa-3a)で示される化合物、あるいは一般式(VIIIa-3b)で示される化合物の芳香環に塩素、臭素、沃素が置換している場合、シリルアセチレン化合物と遷移金属触媒存在下反応させることにより、アセチレン基に変換することができる。

反応は芳香環に塩素、臭素、沃素が置換している一般式(I)で示される化合物、一般式(VIIIa)で示される化合物、一般式(VIIIaー1b)で示される化合物、一般式(VIIIaー2b)で示される化合物、一般式(VIIIaー2b)で示される化合物、一般式(VIIIaー2b)で示される化合物、一般式(VIIIaー2b)で示される化合物、一般式(VIIIaー2c)で示される化合物、一般式(VIIIaー2d)で示される化合物、一般式(VIIIaー2d)で示される化合物、一般式(VIIIaー2d)で示される化合物、一般式(VIIIaー2d)で示される化合物、一般式(VIIIaー2d)で示される化合物、一般式(VIIIaー2d)で示される化合物、一般式(VIIIaー3b)で示される化合物とトリメチルシリルアセチレン等のシリルアセチレンを必要ならばトリエチルアミン、ピリジン等の適当な塩基存在下、トルエン等のベンゼン系溶媒、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒、N、Nージメチルホルムアミドなどのアミド系、またはこれらの混合溶媒中、酢酸パラジウム、トリフェニルフォスフィンを用いて、零下20℃から150℃の範囲で0.5から120時間反応させることにより塩素、臭素、沃素をシリルアセチレン基に変換できる。

得られたシリルアセチレン化合物を、メタノール等のアルコール系溶媒、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒、水、あるいはこれらの混合溶媒中、炭酸カリウム、炭酸水素カリウム、水酸化ナトリウム等の塩基で0℃~80℃で処理す

ることにより、シリル基の除去ができる。

[製造方法-25]

ハロゲン原子のニトリル基への変換

一般式(I)で示される化合物、一般式(VIIIa)で示される化合物、一 般式 (VIIIa-1b) で示される化合物、一般式 (VIIIa-1c) で示 される化合物、一般式 (VIIIa-2a) で示される化合物、一般式 (VIIIa-2b) で示される化合物、一般式 (VIIIa-2c) で示され る化合物、一般式(VIIIa-2d)で示される化合物、一般式(VIIIa -2e)で示される化合物、一般式(VIIIa-3a)で示される化合物、あ るいは一般式 (V I I I a - 3 b) で示される化合物の芳香環に塩素、臭素、沃 素が置換している場合、遷移金属触媒存在下シアン化亜鉛と反応させることによ り、ニトリル基に変換することができる。反応は芳香環に塩素、臭素、沃素が置 換している一般式 (I) で示される化合物、一般式 (V I I I a) で示される化 合物、一般式(VIIIa-lb)で示される化合物、一般式(VIIIa -1c) で示される化合物、一般式 (VIIIa-2a) で示される化合物、一 般式(VIIIa-2b)で示される化合物、一般式(VIIIa-2c)で示 される化合物、一般式 (VIIIa-2d) で示される化合物、一般式 (VIIIa-2e) で示される化合物、一般式 (VIIIa-3a) で示され る化合物、あるいは一般式 (VIIIa-3b) で示される化合物とシアン化亜 鉛を必要ならばトリエチルアミン、ピリジン等の適当な塩基存在下、トルエン等 のベンゼン系溶媒、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒、N, Nージメチル ホルムアミドなどのアミド系、またはこれらの混合溶媒中、テトラキス(トリフ ェニルホスフィン) パラジウム (0) などの遷移金属触媒を用いて、零下20℃ から150℃の範囲で0.5から120時間反応させることにより塩素、臭素、 沃素をニトリル基に変換できる。

[製造方法-26]

ハロゲン原子のトリフルオロメチル基への変換

一般式(I)で示される化合物、一般式(VIIIa)で示される化合物、一 般式(VIIIaーlb)で示される化合物、一般式(VIIIaーlc)で示 される化合物、一般式(VIIIa-2a)で示される化合物、一般式 (VIIIa-2b) で示される化合物、一般式(VIIIa-2c) で示され る化合物、一般式(VIIIa-2d)で示される化合物、一般式(VIIIa - 2 e) で示される化合物、一般式 (VIIIa-3a) で示される化合物、あ るいは一般式 (VIIIa-3b) で示される化合物で示される化合物に塩素、 臭素、沃素が置換している場合、金属触媒存在下トリフルオロメチル化試薬を反 応させることにより塩素、臭素、沃素をニトリル基に変換できる。塩素、臭素、 沃素が置換している一般式 (I) で示される化合物、一般式 (VIIIa) で示 される化合物、一般式(VIIIa-lb)で示される化合物、一般式 (VIIIa-1c) で示される化合物、一般式(VIIIa-2a) で示され る化合物、一般式(VIIIa-2b)で示される化合物、一般式(VIIIa - 2 c) で示される化合物、一般式 (VIIIa-2d) で示される化合物、一 般式 (VIIIa-2e) で示される化合物、一般式 (VIIIa-3a) で示 される化合物、あるいは一般式(VIIIa-3b)で示される化合物とメチル 2, 2-ジフルオロ-2-(フルオロスルホニル)アセタートなどのトリフルオ ロメチル化試薬を沃化銅などの金属触媒存在下、トルエン等のベンゼン系溶媒、 テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒、N,N-ジメチルホルムアミドなどの アミド系、またはこれらの混合溶媒中、0℃から150℃の範囲で0.5から1 20時間反応させることにより塩素、臭素、沃素をトリフルオロメチル基に変換 できる。

[製造方法-27]

- ニトリル基のテトラゾール基への変換
- 一般式(I)で示される化合物にニトリル基が置換している場合、ベンゼン、

[製造方法-28]

アミジノ基のアルコキシカルボニルアミジノ基への変換

一般式 (I) で示される化合物にアミジノ基が存在する場合、ジクロロメタン、クロロホルム等のハロゲン化アルキル系溶媒、N, Nージメチルホルムアミド等のアミド系溶媒、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒中、零下78℃から100℃で、クロロ炭酸アルキル等の酸クロリドまたはpーニトロベンジル炭酸アルキル等の試薬を塩基存在下、反応させることにより、アルコキシカルボニルアミジノ基を持つ、一般式 (I) で示される化合物を得ることができる。

塩基としては、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、またはピリジン、2,6-ルチジン、4-ジメチルアミノピリジン、ジアザビシクロ[5.4.0]ウンデク-7-エン(DBU)などを挙げることができる。

[製造方法 - 29]

一般式 (I) で表されるスルホニル誘導体において、Q¹、Q²、Q²、Q¹、 T¹ あるいはこれらに置換し得る置換基上に一級あるいは二級アミンのある場合、 通常用いられる方法によりヒドロキシ化できる。

例えば、一般式(I)で表されるスルホニル誘導体を、ベンゼン、トルエン、キシレン等のベンゼン系溶媒、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン等のエーテル系溶媒、あるいはジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン化アルキル系溶媒中でメタクロロ過安息香酸等の過酸化物を、零下60℃から80℃で、0.5時間から120時間、好ましくは零下20℃から40℃で反応させることで、窒素原子の水酸化されたスルホニル誘導体を得ることができる。

また、例えば、一般式(1)で表されるスルホニル誘導体を、ベンゼン、トル

エン、キシレン等のベンゼン系溶媒、ジメトキシエタン等のエーテル系溶媒、あるいはジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン化アルキル系溶媒中で、過酸化ベンゾイル等の過酸化物を零下60℃から80℃で、0.5時間から120時間、好ましくは零下20℃から40℃で反応させることで、窒素原子のベンゾイルオキシ化されたスルホニル誘導体を得ることができ、窒素原子のベンゾイルオキシ化されたスルホニル誘導体は、[製造方法-19]で述べた方法により加水分解を行って、窒素原子の水酸化されたスルホニル誘導体を得ることができる。

本発明の一般式(I)で表されるスルホニル誘導体、その塩およびそれらの溶媒和物は、特異的かつ優れたFXa阻害作用を有し、血液凝固抑制剤、血栓・塞栓の予防および/または治療剤として有用である。

従って、本発明のスルホニル誘導体は何ら血小板には作用することなく、血栓 並びに塞栓によって引き起こされる各種疾病、例えば脳梗塞、脳塞栓、心筋梗塞、 肺梗塞、肺塞栓、バージャー病、深部静脈血栓症、汎発性血管内凝固症候群、人 工弁置換後の血栓形成、血行再建後の再閉塞、体外循環時の血栓形成、採血時の 血液凝固などを治療又は予防することができる。

本発明のスルホニル誘導体は、経口投与でも効果を発揮するため、経口、非経口のいずれでも投与することができる。投与にあたっては、スルホニル誘導体及び薬学的に許容される担体を含有する医薬組成物とすることができる。本発明のスルホニル誘導体の投与量は患者の症状、年齢、体重等により適宜増減してもよい。一般的には経口投与の場合は、成人1人当り1~1000mg/日、好ましくは5~300mg/日を投与すればよい。投与剤型としては、特に限定されないが、例えば、錠剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤、懸濁剤、シロップ剤およびドライシロップ剤等を挙げることができる。これらは通常の賦形剤、滑沢剤、結合剤等の添加物と共に、公知の製剤技術により製造できる。

また、非経口投与の場合、投与剤形としては、特に限定されず、例えば、軟膏

剤、硬膏剤、注射剤、坐剤等を挙げることができる。なお、注射剤として投与する場合には、成人 1 人当り 0 . $1\sim1$ 0 0 m g/日、好ましくは 0 . $5\sim3$ 0 m g/日を皮下、静脈内注入、点滴静脈内注入すればよい。

実施例

以下に、本発明のスルホニル誘導体を参考例、実施例および試験例を挙げて、さらに詳細に説明するが、本発明はこれらのみに限定されるものではない。

なお、本発明のスルホニル誘導体の原料化合物には、新規な化合物も含まれて おり、これらの化合物およびその製造方法を参考例として説明する。

なお、化合物の製造にあたり、シリカゲルカラムクロマトグラフィーは、担体 としてメルクシリカゲル60、或いは山善中圧液体クロマトグラフィー用シリカ ゲルを用いた。

また、核磁気共鳴スペクトル(NMR)は、テトラメチルシランを内部標準として用いた。

参考例1

I-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル]ピペラジン 塩酸塩およびトリフルオロ酢酸塩

tert-ブチル 1-ピペラジンカルボキシレート (856 mg) をジクロロメタン (20 ml) に溶解し、トリエチルアミン (0.77 ml) 、6-クロロ-2-ナフチルスルホニルクロライド (WO 96/10022) (1.20 g) を加え、室温で5時間攪拌させた。反応液を減圧下濃縮し、残さに酢酸エチルを加え、1規定塩酸で洗浄した。抽出した有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。得られた残さを飽和塩酸エタノール (10 ml) に溶解し、減圧下濃縮し、残さを酢酸エチルで洗浄して、標題化合物の塩酸塩 (1.62 g, quant.) を無色固体として得た。

¹H NMR (DMSO- d_{θ}) δ 3. 1-3. 4 (8H, m), 7. 75 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 86 (1H, dd, J = 8. 8, 1. 5 Hz), 8. 22 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 8. 26-8. 32 (2H, m), 8. 56 (1H, s), 8. 63 (2H, br s).

MS (FAB) m/z 311 [(M + H) +, C1³⁵], 313 [(M + H) +, C1³⁷].

元素分析: C14H15C1N,O,S・HC1・0. 1H20として

計算值:C, 48.17; H, 4.68; Cl, 20.31; N, 8.03; S, 9.19.

分析值: C, 47.91; H, 4.68; Cl, 20.41; N, 7.80; S, 9.21.

また、飽和塩酸エタノールのかわりに、トリフルオロ酢酸で処理して、トリフルオロ酢酸塩を得た。

元素分析: C14H15C1N2O2S・CF3CO2Hとして

計算值:C, 45.24; H, 3.80; Cl, 8.35; F, 13.42; N, 6.59; S, 7.55.

分析值: C, 44.84; H, 3.80; Cl, 8.27; F, 13.72; N, 6.29; S, 7.50.

参考例2

4-(4-ピリジル) 安息香酸 塩酸塩

室温下、4-ブロモピリジン 塩酸塩 (11.7 g)と4-カルボキシフェニルボロン酸

(10.0 g)をトルエン (250 ml) と水 (250 ml) に溶解させ、テトラキス (トリフェニルフォスフィン) パラジウム (0) (5.00 g)と無水炭酸ナトリウム (25.4 g)を順次加えて、120℃で19時間加熱還流した。室温まで冷却した後、酢酸エチルと水を加えて水層を分取した。さらに、有機層から水で2回抽出した。得られた水層を全て合わせた後、この溶液に濃塩酸を加えて酸性にして再び酢酸エチルで洗浄した。水層を100 mlまで溶媒留去すると無色固体が析出し、これを濾取して減圧下乾燥して標題化合物 (8.37 g, 59%) を得た。

¹H NMR (DMSO- d_{θ}) δ 8. 11 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 8. 14 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 8. 35 (2H, d, J = 6. 6 Hz), 8. 97 (2H, d, J = 6. 6 Hz).

元素分析: C1,H2NO,・HC1・0. 3H20として

計算值: C, 59.79; H, 4.43; N, 5.81.

分析值:C, 59.87; H, 4.35; N, 5.53.

MS (FAB) m/z 200 (M + H) $^{+}$.

参考例3

1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-ピリジル) ベンゾイル] ピペラジン

4-(4-ピリジル) 安息香酸 塩酸塩 (654 mg) および tert-ブチル 1-ピペラジンカルボキシレート (569 mg) を N ト・ジメチルホルムアミド (40 ml) に懸濁させ、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (374 mg)、N-メチルモルホリン (336 μl) を加えて氷冷し、1-(3-ジメチルアミノプロピル-3-エチルカルボジイミド 塩酸塩 (796 mg) を加えた。室温に7時間撹拌後、溶媒を留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (2% メタノール - ジクロロメタン) で精製した。さらに、ヘキサンで洗浄して標題化合物 (905 mg, 89%)を得た。

'H NMR (CDC1₃) δ 1. 48 (9H, s), 3. 40-3. 91 (8H, m), 7. 51 (2H, d, J = 5. 9 Hz), 7. 53 (2H, d, J = 8.1 Hz), 7. 69 (2H, d, J = 8.1 Hz), 8. 69 (2H, d, J = 5. 9 Hz). 元素分析: $C_{21}H_{25}N_3O_3$ として

計算値: C, 68.64; H, 6.86; N, 11.44.

分析值: C, 68.48; H, 6.84; N, 11.17.

参考例4

1-[4-(4-ピリジル)ベンゾイル] ピペラジン ニトリフルオロ酢酸塩

1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-ピリジル) ベンゾイル] ピペラジン (944 mg) をジクロロメタン (30 ml) に溶解させ、氷冷下トリフルオロ酢酸 (30 ml) を加え、室温にて1時間攪拌した。溶媒を留去し、テトラヒドロフランを加えて固化させ、無色アモルファス状固体として標題化合物 (1.28 g, 100%) を得た。 出 NMR (DMSO- d_{θ} δ 3.1-3.3 (4H, br s), 3.5-4.0 (4H, m), 7.65 (2H, d, J = 7.8 Hz),

7. 95-8. 05 (4H, m), 8. 79 (2H, d, J = 5.4 Hz), 8. 95-9. 10 (1H, br s).

参考例5

4- tert-ブトキシカルボニル-2-エトキシカルボニル-1-[4-(4-ピリジル) ベンゾイル] ピペラジン

1,2-ジブロモプロピオン酸 (58.0 g)をトルエン (150 ml) に溶解し、氷冷下、NNN-ジベンジルエチレンジアミン (53.5 g) およびトリエチルアミン (53 ml) のトルエン溶液 (トルエン 50 ml) を滴下した。この反応液にトルエン (100 ml) を追加し、室温で14時間攪拌し、再びトルエン (100 ml) を加え60-80 ℃で4時間攪拌した。不溶物を遮去し、遮液を水洗し、無水炭酸カリウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去して得られた残さを酢酸 (200 ml) に溶解し、10% パラジウム炭素 (約50% 水分含有、40 g)を加え、4気圧下接触還元を室温にて4時間行った。触媒を遮去し、ろ液を減圧留去して得られた残渣にジクロロメタンおよび飽和炭酸カリウム水溶液を加えて有機層を分取し、無水炭酸カリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残さをジクロロメタン (350 ml) に溶解し、氷冷下、2-

(tert-ブトキシカルボニルオキシイミノ)-2-フェニルアセトニトリル (46.5 g) を加え、徐々に室温まで昇温し14時間撹拌した。溶媒を減圧留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ジクロロメタン ~ 2% メタノール - ジクロロメタン) で精製し、1-tert-ブトキシカルボニル-3-エトキシカルボニルピペラジン (5.82 g, 10%) を得た。

これと4-(4-ピリジル) 安息香酸 塩酸塩を原料として、参考例3と同様の反応 により、標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 2-1. 4 (3H, m), 1. 46 (9H, s), 2. 7-5. 4 (7H, m), 7. 51 (2H, d, J = 5. 2 Hz), 7. 59 (2H, d, J = 7. 6 Hz), 7. 69 (2H, d, J = 7. 6 Hz), 8. 69 (2H, d, J = 5. 2 Hz).

MS (FAB) m/z 440 (M + H) ⁺.

参考例6

6-(4-ピリジル) ニコチン酸 塩酸塩

6-クロロニコチン酸 (535 mg) および ジエチル (4-ピリジル) ボラン (Chem Pharm. Bull., 33, 4755, 1985) (500 mg) をテトラヒドロフラン (20 ml) に溶かし、アルゴン雰囲気下、テトラブチルアンモニウム ブロマイド (546 mg)、水酸化カリウム (570 mg)、テトラキス (トリフェニルフォスフィン) パラジウム (0) (392 mg)、水 (0.5 ml) を加えて6時間加熱還流した。反応液に希塩酸を加えて酸性にし、水および 酢酸エチルを注いで抽出し、水層を減圧下留去した。残渣を合成吸着剤クロマトグラフィー (ダイヤイオン® HP-20、水 ~ 50% アセトニトリル - 水) にて精製し、得られた画分に希塩酸を加えて酸性にして溶媒留去し、テトラヒドロフランを加えて析出物を適取し、標題化合物 (269 mg, 32%)を得た。H NMR (DMSO-d) δ 8.45-8.55 (2H, m)、8.65 (2H, d, J=6.8 Hz), 9.03 (2H, d, J=6.8 Hz), 9.27 (1H, s).

MS (FAB) m/z 201 (M + H) *

参考例7

4-(3-ピリジル) 安息香酸メチル

4-プロモ安息香酸メチル (5.04 g) およびジエチル-3-ピリジルボラン (Chem Pharm Bull., 33, 4755, 1985) (2.30 g) を テトラヒドロフラン (100 ml) に 溶かし、アルゴン雰囲気下、テトラブチルアンモニウム プロマイド (2.51 g)、水酸化カリウム (2.63 g)、テトラキス (トリフェニルフォスフィン) パラジウム(0) (1.8 g)、水 (1 ml) を加えて2時間加熱還流した。反応液を氷冷したのち、塩化アンモニウム水溶液と酢酸エチルを加えて、有機層を分取し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン: 酢酸エチル = 1:1) で精製した。溶媒を留去し、残さにメタノールおよびエタノール性1規定塩酸を加えて再び溶媒を留去し、テトラヒドロフランを加えて、析出してきた固体を濾取、乾燥して無色固体として標題化合物 (1.76 g, 45%) を得た。

¹H NMR (DMSO- d_{θ}) δ 3. 91 (3H, s), 8. 0-8. 1 (3H, m), 8. 1-8. 15 (2H, m), 8. 75-8. 85 (1H, m), 8. 85-8. 95 (1H, m), 9. 25-9. 3 (1H, m).

参考例8

4-(3-ピリジル) 安息香酸 塩酸塩

室温下、4-(3-ピリジル) 安息香酸メチル (1.76 g) を1規定塩酸 (50 ml) とジオキサン (50 ml) の混合溶媒に溶解させ、4時間加熱還流後、溶媒を減圧留去した。残さにテトラヒドロフランを加えて洗浄し、無色固体として標題化合物 (1.55 g. 93%) を得た。

'H NMR (DMSO- d_{θ}) δ 7. 95-8. 0 (3H, m), 8. 10 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 8. 65-8. 75 (1H, m), 8. 8-8. 9 (1H, m), 9. 22 (1H, d, J = 2. 0 Hz).

参考例9

4-(2-アミノピリジン-5-イル) 安息香酸メチル

参考例2と同様の反応により5-プロモ-2-アミノピリジン、4-カルボキシフェニルボロン酸を原料として、4-(2-アミノピリジン-5-イル)安息香酸を得た。

得られた4-(2-アミノピリジン-5-イル)安息香酸 (684 mg) を室温下メタノール (50 ml) に溶解させ、濃硫酸 (1 ml) を加えて2時間加熱還流後、炭酸水素ナトリウム水溶液で弱アルカリ性にした。水と酢酸エチルを加えて有機層を分取し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後溶媒を留去した。残さにヘキサンを加えて結晶化させ、標題化合物 (243 mg, 23%) を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 3. 94 (3H, s), 4. 57 (2H, br s), 6. 60 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 58 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 72 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 4 Hz), 8. 09 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 8. 38 (1H, d, J = 2. 4 Hz).

MS (FAB) m/z 229 (M + H) $^{+}$.

元素分析: C₁₃H₁,N₂O₂として

計算値: C, 68.41; H, 5.30; N, 12.27.

分析值:C, 68.78; H, 5.45; N, 12.09.

参考例10

4-[2-(tert-ブトキシカルポニルアミノ) ピリジン-5-イル] 安息香酸メチル

室温下、4-(2-アミノピリジン-5-イル) 安息香酸メチル (200 mg) を tert-ブタノール (20 ml) に懸濁させ、ジ-tert-ブチル ジカーボネイト (286 mg) を加えて24時間攪拌した。溶媒を留去した後、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (1% メタノール - ジクロロメタン) により精製し、無色固体として標題化合物 (155 mg, 54%) を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 55 (9H, s), 3. 95 (3H, s), 7. 63 (2H, d, J = 8.3 Hz), 7. 92 (1H, dd, J = 8.8, 2. 4 Hz), 8. 07 (1H, d, J = 8.8 Hz), 8. 09 (1H, br s), 8. 12

PCT/JP99/04344

(2H, d, J = 8.3 Hz), 8.55 (1H, d, J = 2.4 Hz).

MS (FAB) m/z 329 (M + H) $^{+}$.

元素分析: CigH₂₀N₂O₄として

計算值: C, 65.84; H, 6.14; N, 8.53.

分析值: C, 65.67; H, 6.02; N, 8.40.

参考例11

4-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ピリジン-5-イル] 安息香酸

室温下、 4-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ピリジン-5-イル] 安息香酸メチル (250 mg) をテトラヒドロフラン (10 ml) とメタノール (10 ml) の混合溶媒に懸濁させ、1規定水酸化ナトリウム水溶液 (8 ml) を加えて5時間攪拌した。クエン酸水溶液を加え反応液を弱酸性にして、飽和食塩水とルブタノールを加え、有機層を分取して無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し粗精製物として、標題化合物 (120 mg, 49%) を得た。

¹H NMR (DMSO- d_{θ}) δ 1. 49 (9H, s), 7. 83 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 7. 91 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 8. 02 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 8. 13 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 4 Hz), 8. 65 (1H, d, J = 2. 4 Hz), 9. 95 (1H, s), 12. 99 (1H, br s).

参考例12

1-[4-[2-(*tert*-ブトキシカルボニルアミノ) ピリジン-5-イル] ベンゾイル]-4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

4-[2-(*tert*-ブトキシカルボニル) アミノ] ピリジン-5-イル] 安息香酸 (74 mg) および1-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン トリフルオロ酢酸塩 (110 mg) をジクロロメタン (20 ml) と*N*, *N*-ジメチルホルムアミド (1 ml) の混合溶媒に懸濁させ、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (35 mg)、 *M*-メチルモルホリン (34 μl) を加えて、氷冷下、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチル

カルボジイミド 塩酸塩 (68 mg) を加えた。室温にて6時間撹拌後、溶媒を留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (1% メタノール - ジクロロメタン) にて精製した。溶媒を留去して標題化合物 (128 mg, 90%) 得た。

'H NMR (CDC1₃) δ 1. 54 (9H, s), 3. 00-3. 30 (4H, m), 3. 50-4. 10 (4H, m), 7. 39 (2H, d, J=7.8 Hz), 7. 54 (2H, d, J=7.8 Hz), 7. 60 (1H, dd, J=8.8, 2. 0 Hz), 7. 71 (1H, dd, J=8.8, 1. 5 Hz), 7. 84 (1H, dd, J=8.8, 2. 4 Hz), 7. 88 (1H, br s), 7. 9-8. 0 (3H, m), 8. 03 (1H, d, J=8.8 Hz), 8. 31 (1H, s), 8. 46 (1H, d, J=2.4 Hz).

参考例13

4-(4-アミノフェニル) 安息香酸 塩酸塩

参考例2と同様の反応により、原料として 4-ブロモアニリン、4-カルボキシフェニルボロン酸を用いて、標題化合物を得た。

'H NMR (DMSO- d_{θ}) δ 7. 31 (2H, d, J = 7. 3 Hz,), 7. 75-7. 85 (4H, m,), 8. 09 (2H, d, J = 8. 3 Hz).

MS (FAB) m/z 228 (M + H) $^{+}$.

元素分析: C13H11NO2・HC1として

計算值:C, 62.53; H, 4.84; N, 5.61; Cl, 14.20.

分析值:C, 62.33; H, 4.83; N, 5.50; Cl, 14.14.

参考例14

4-[4-(test-プトキシカルボニルアミノ)フェニル] 安息香酸メチル

参考例9と参考例10と同様の反応により、4-(4-アミノフェニル)安息香酸塩 酸塩を原料として、標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 54 (9H, s), 3. 94 (3H, s), 6. 56 (1H, br s), 7. 46 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7. 57 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7. 63 (2H, d, J = 8.3 Hz), 8. 08 (2H,

d, J = 8.3 Hz).

MS (FAB) m/z 328 (M + H) *.

元素分析: C19H21NO1として

計算值: C, 69.71; H, 6.47; N, 4.28.

分析值: C, 69.49; H, 6.44; N, 4.42.

参考例15

4-[4-(tert-プトキシカルボニルアミノ)フェニル] 安息香酸

参考例11と同様の反応により、4-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)フェニル] 安息香酸メチル (501 mg) を原料として、標題化合物 (426 mg, 89%) を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 54 (9H, s), 6. 57 (1H, br s), 7. 47 (2H, d, J = 8.3 Hz), 7. 59 (2H, d, J = 8.3 Hz), 7. 66 (2H, d, J = 8.3 Hz), 8. 13 (2H, d, J = 8.3 Hz). MS (FAB) m/z 314 (M + H) ⁺.

元素分析: C₁₈H₁₉NO₄として

計算值: C, 68.99; H, 6.11; N, 4.47.

分析值: C, 68.91; H, 6.27; N, 4.24.

参考例16

1-[4-[4-(test-ブトキシカルボニルアミノ) フェニル] ベンゾイル] -4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

参考例12と同様の反応により、4-[4-(tert-プトキシカルボニルアミノ)フェニル] 安息香酸 (150 mg) および 1-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル] ピペラジン トリフルオロ酢酸塩 (203 mg)を原料として、標題化合物 (303 mg, 100%) を得た。

'H NMR (CDC1₃) δ 1. 53 (9H. s), 2. 90-3. 30 (4H. m), 3. 50-4. 10 (4H. m), 6. 56

(1H, s), 7. 35 (2H, d, J = 8.3 Hz), 7. 44 (2H, d, J = 8.3 Hz), 7. 49 (2H, d, J = 8.3 Hz), 7. 54 (2H, d, J = 8.3 Hz), 7. 59 (1H, dd, J = 8.8, 2. 0 Hz), 7. 76 (1H, dd, J = 8.8, 2. 0 Hz), 7. 90-7. 95 (3H, m), 8. 30 (1H, br s).

参考例17

4-アセチル安息香酸メチル

室温で 4-アセチル安息香酸メチル (3.28 g) を テトラヒドロフラン (100 ml) とメタノール (7 ml) の混合溶媒に溶解させ、氷冷下、トリメチルシリルジアゾメタン (2.0 M ヘキサン溶液、12 ml) をゆっくり滴下した。室温まで昇温し30分間攪拌した後、溶媒を留去した。残さに炭酸水素ナトリウム水溶液及びエーテルを加えて有機層を分取し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去後、ヘキサンで結晶化させ標題化合物 (2.90 g.82%) を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 2. 65 (3H, s), 3. 96 (3H, s), 8. 01 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 8. 13 (2H, d, J = 8. 3 Hz).

MS (EI) m/z 178 M⁺.

元素分析:CuHuO3として

計算值: C, 67.41; H, 5.66.

分析值:C, 67.28; H, 5.53.

参考例18

4-プロモアセチル安息香酸メチル

15 ℃で 4-アセチル安息香酸メチル (2.23 g) を臭化水素酸酢酸溶液 (30%, 10 ml) に溶解させた。この反応液に、15 ℃を保つように臭素をゆっくり滴下した。 1 0 分間攪拌した後、反応液を 4 ℃まで冷却し メタノール (50 ml) と水 (50 ml) の混合溶媒を加えて結晶化させ、ヘキサンで洗浄した。 濾取して無色固体として 標題化合物 (2.29 g, 71%) を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 3. 96 (3H, s), 4. 47 (2H, s), 8. 05 (2H, d, J = 8.8 Hz), 8. 16 (2H, d, J = 8.8 Hz).

MS (FAB) m/z 257 [(M + H)⁺, ¹⁹Br], 259 [(M + H)⁺, ⁸¹Br],

元素分析: CudHgBrOgとして

計算值: C, 46.72; H, 3.53.

分析值: C, 46.36; H, 3.63.

参考例19

4-(2-アミノチアゾール-4-イル) 安息香酸メチル

室温で 4-プロモアセチル安息香酸メチル (1.00 g) とチオ尿素 (296 mg) をイソプロパノール (100 ml) に溶解させ、15分間加熱還流した。同温攪拌下、この反応液に無水炭酸ナトリウム (206 mg) を加えて20分間加熱還流した。反応終了後、氷冷下、 水 (50 ml) を加えて析出してきた固体を濾取した。これを水とジクロロメタンに溶解して有機層を分取し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去し、析出してきた淡黄色固体をエーテル洗浄して標題化合物 (634 mg, 70%) を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 3. 93 (3H, s), 4. 96 (2H, br s), 6. 88 (1H, s), 7. 85 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 8. 05 (2H, d, J = 8. 8 Hz).

MS (FAB) m/z 235 (M + H) $^{+}$.

参考例20

4-(2-アミノチアゾール-4-イル) 安息香酸

室温下、 4-(2-アミノチアゾール-4-イル) 安息香酸メチル (300 mg) をテトラヒドロフラン (5 ml) とメタノール (5 ml) の混合溶媒に懸濁させた。この反応液に!規定水酸化ナトリウム水溶液 (10 ml) を加えて!時間攪拌した。さらに N N-ジメチルホルムアミド (5 ml) を加えて6時間加熱還流した。反応終了後溶媒を

留去し、水および1規定塩酸を順次加え析出してきた淡黄色固体を濾取、淡黄色 固体として標題化合物 (229 mg, 69%) を得た。

¹H NMR (DMSO- d_{θ}) δ 7. 30 (1H. br s), 7. 87 (2H. d, J = 8. 3 Hz), 7. 95-8. 00 (2H. m).

MS (FAB) m/z 221 (M + H) *.

元素分析: C₁₀H₈N₂O₂S・0. 75HCl・0. 6H₂0として

計算值: C, 46.48; H, 3.88; N, 10.84; C1, 10.29; S, 12.41.

分析值: C, 46.36; H, 4.12; N, 10.64; C1, 10.05; S, 12.33.

参考例21

4-(イミダゾール-4-イル) 安息香酸メチル

室温で 4-プロモアセチル安息香酸メチル (2 g) をホルムアミド (100 ml) に溶解させ、180 ℃で90分間攪拌した。反応終了後、反応液を氷冷し、水と1規定塩酸に溶解して、合成吸着剤クロマトグラフィー (ダイヤイオン® HP-20, 水 ~50% アセトニトリル - 水)にて精製した。さらに、得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (5% メタノール-ジクロロメタン) で精製し、淡黄色固体として標題化合物 (844 mg, 54%) を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 3. 93 (3H, s), 7. 46 (1H, s), 7. 75 (1H, s), 7. 86 (2H, m), 8. 07 (2H, d, J = 8.3 Hz).

MS (FAB) m/z 203 (M + H) $^{+}$.

参考例22

4-[1-トリフェニルメチルイミダゾール-4(5)-イル] 安息香酸メチル

4-(イミダゾール-4-イル) 安息香酸メチル (828 mg) をジクロロメタン (50 ml) に溶解させ、氷冷下 ジイソプロピルエチルアミン (856 μ l) および塩化トリフェニルメチル (1.37 g) を加え、室温にて16時間攪拌した。溶媒を留去し、残さ

をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ジクロロメタン) で精製し、 無色ガラス状固体として標題化合物 (1.08 g, 59%) を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 3. 90 (3H, s), 7. 15-7. 22 (6H, m), 7. 23 (1H, d, J = 1. 5 Hz), 7. 30-7. 40 (15H, m), 7. 52 (1H, d, J = 1. 5 Hz), 7. 79 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 8. 01 (2H, d, J = 8. 3 Hz).

MS (FAB) m/z 445 (M + H) $^{+}$.

参考例23

4-[1-トリフェニルメチルイミダゾール-4(5)-イル] 安息香酸

室温で、 4-[1-トリフェニルメチルイミダゾール-4(5)-イル] 安息香酸メチル (1.04g) を テトラヒドロフラン (10 ml) とメタノール (10 ml) の混合溶媒に 溶解させ、3規定水酸化ナトリウム水溶液 (6 ml) を加えて5時間攪拌した。テトラヒドロフランとメタノールを減圧下溶媒留去し、クエン酸水溶液を加え反応 液を弱酸性にし、水とジクロロメタンを加えて有機層を分取した。飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を留去し無色ガラス状固体として粗精製物の標題化合物 (1.13 g. quant.)を得た。

'H NMR (CDC13) δ 7. 15-7. 22 (6H, m), 7. 23 (1H, d, J = 1. 5 Hz), 7. 30-7. 40 (9H, m), 7. 69 (1H, d, J = 1. 5 Hz), 7. 81 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 8. 10 (2H, d, J = 8. 3 Hz).

参考例24

1-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] -4-[4-[1-トリフェニルメチルイミ ダゾール-4(5)-イル] ベンゾイル] ピペラジン

参考例12と同様の反応により、4-[I-トリフェニルメチルイミダゾール-4(5)-イル] 安息香酸 (371 mg) および I-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン 塩酸塩 (300 mg) を原料として、無色ガラス状固体として標題化合物

(560 mg, 90%) を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 2. 90-3. 30 (4H, m), 3. 50-4. 10 (4H, m), 7. 15-7. 20 (6H, m), 7. 28 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 7. 30-7. 40 (9H, m), 7. 49 (1H, d, J = 1. 0 Hz), 7. 59 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 71 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 7. 75 (1H, dd, J = 8. 8, 1. 5 Hz), 7. 90-7. 95 (3H, m), 8. 29 (1H, br s). MS (FAB) m/z 723 (M + H)⁺.

参考例25

4-[2-アミノイミダゾール-4-イル] 安息香酸 塩酸塩

室温で 4-ブロモアセチル安息香酸メチル (1.37 g) および アセチルグアニジン (1.62 g) をアセトニトリルに懸濁させ、16時間加熱還流した。溶媒を減圧留去して水を加えて析出してきた不溶物を濾取し、エタノールで洗浄して、4-[2-アミノイミダゾール-4-イル] 安息香酸メチルを得た。これをジオキサン (10 ml) と1規定塩酸 (10 ml) の混合溶媒に溶解させ、8時間加熱還流した。溶媒を留去して残さにテトラヒドロフランを加えて固化させ、濾取して標題化合物 (500 mg, 39%) を得た。

¹H NMR (DMSO- d_{θ}) δ 7. 55-7. 65 (3H, m), 7. 80 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 7. 98 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 12. 20-13. 30 (3H, m).

MS (FAB) m/z 204 (M + H) ¹.

元素分析: C₁₀H₉N₃O₂・HC1・0.5H₂Oとして

計算值: C, 48.30; H, 4.46; N, 16.90; Cl. 14.26.

分析值: C, 48.03; H, 4.10; N, 16.49; C1, 14.12.

参考例26

1~[4-ブロモ-2-(*tert*-ブトキシカルボニル) ベンゾイル] -4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

4-プロモフタル酸無水物(1.96 g)と 1-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル] ピペラジン 塩酸塩(3.00 g)を氷冷下ジクロロメタン(200 ml)に懸濁させ、ジイソプロピルエチルアミン(3.76 ml)を加えて20分間攪拌した。希塩酸とジクロロメタンを加えて有機層を分取し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を200 mlになるまで濃縮後、氷冷下 N N-ジイソプロピル-O-tert-ブチルイソ尿素(2.6 g)を加えて、室温で3日間攪拌した。希塩酸とジクロロメタンを加えて有機層を分取し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル = $3:1\sim1:1$)により精製して無色固体の標題化合物(1.78 g、35%)を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 30 (9H, s), 2. 90-3. 40 (6H, m), 3. 80-4. 00 (2H, m), 7. 01 (1H, d, J = 8.3 Hz), 7. 59 (1H, dd, J = 8.3, 2. 0 Hz), 7. 61 (1H, dd, J = 8.3, 2. 0 Hz), 7. 76 (1H, dd, J = 8.8, 2. 0 Hz), 7. 85-7. 95 (3H, m), 8. 00 (1H, d, J = 2.0 Hz), 8. 29 (1H, br s).

参考例27

1-[2-test-ブトキシカルボニル-4-(ピリジン-4-イル)ベンゾイル]-4-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル] ピペラジン 塩酸塩

参考例 7 と同様の反応により 1-[4-プロモ-2-(*tert*-ブトキシカルボニル) ベンゾイル]-4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジンおよびジエチル (4-ピリジル) ボラン (Chem. Pharm. Bull., 33, 4755, 1985) を原料として、標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 37 (9H, s), 2. 80–3. 50 (6H, m), 3. 80–4. 00 (2H, m), 7. 40 (1H, d, J = 7. 8 Hz), 7. 60 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 77 (1H, dd, J = 8. 3, 1. 5 Hz), 7. 87 (1H, dd, J = 7. 8, 2. 0 Hz), 7. 90–7. 95 (3H, m), 8. 10 (2H, d, J = 6. 8 Hz), 8. 25 (1H, d, J = 2. 0 Hz), 8. 31 (1H, br s), 8. 90 (2H, d, J = 6. 8 Hz).

MS (FAB) m/z 592 (M + H) +.

元素分析: C31H30C1N3O5S ・HC1・0. 2H2O・THFとして

計算値:C, 59.69; H, 5.64; N, 5.97; Cl, 10.07; S, 4.55.

分析值: C. 59.55; H. 5.45; N, 5.87; Cl, 9.97; S, 4.68.

参考例28

5-(4-ピリジル)チオフェン-2-カルボン酸 塩酸塩

参考例 6 と同様の反応により、5-ブロモチオフェン-2-カルボン酸、ジエチル (4-ビリジル) ボラン (Chem. Pharm. Bull. 33, 4755, 1985) を原料として、標題化合物を得た。

¹H NMR (DMSO- d_{θ}) δ 7. 87 (1H, d, J = 3. 9 Hz), 8. 17 (1H, d, J = 3. 9 Hz), 8. 29 (2H, d, J = 6. 8 Hz), 8. 88 (2H, d, J = 6. 8 Hz).

MS (FAB) m/z 206 (M + H) +.

元素分析: C10H7NO,S・HC1・0.8H,0として

計算值: C, 46.90; H, 3.78; N, 5.47; Cl, 13.84; S, 12.52.

分析值: C, 46.77; H, 3.76; N, 5.27; C1, 13.83; S, 12.56.

参考例29

5-(4-ピリジル)フラン-2-カルボン酸 塩酸塩

参考例 6 と同様の反応により、5-ブロモフラン-2-カルボン酸およびジエチル (4-ピリジル) ボラン (Chem. Pharm. Bull., 33, 4755, 1985) を原料として、標題化合物を得た。

¹H NMR (DMSO- d_{θ}) δ 7. 49 (1H, d, J = 3. 4 Hz), 7. 80-7. 90 (1H, m), 8. 20-8. 30 (2H, m), 8. 85-8. 95 (2H, m).

参考例30

4-(2-ピリジル) 安息香酸 塩酸塩

2-(p-トリル) ピリジン (17.2 g) を水 (200 ml) に加え、過マンガン酸カリウム (21.0 g) を加え、18時間加熱還流した。沈殿物を遮去後、遮液にジクロロメタンを加えて水層を分取し、2規定塩酸で酸性にした。酸性の水溶液を濃縮し、析出物を濾取し、水、酢酸エチルで洗浄して、白色固体の標題化合物 (7.07 g, 35%) を得た。

¹H NMR (DMSO- d_{θ}) δ 7. 60 (1H, t, J = 5.9 Hz), 8. 08 (2H, d, J = 7.8 Hz), 8. 17 (2H, m), 8. 21 (2H, d, J = 7.8 Hz), 8. 78 (1H, d, J = 4.9 Hz). MS (EI) m/z 199 M⁺.

参考例31

1- [(A)-4-クロロスチリルスルホニル) ピペラジン 塩酸塩

参考例 1 と同様の反応により、tert-ブチル 1-ピペラジンカルボキシレート、 (D-4-クロロスチリルスルホニルクロライド (WO 96/10022) を原料として、標題化合物を得た。

¹H NMR (DMSO- d_{θ}) δ 3. 20 (4H, br s), 3. 33-3. 38 (4H, m), 7. 47 (2H, s), 7. 53 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7. 82 (1H, d, J = 8.8 Hz).

元素分析: C12H15C1N2O2S・HC1として

計算值:C, 44.59; H, 4.99; Cl, 21.94; N, 8.67; S, 9.92.

分析值: C, 44.42; H, 4.78; Cl, 21.83; N, 8.68; S, 9.87.

参考例32

4-(2,4-ジアミノ-6-ピリミジル)安息香酸 塩酸塩

6-クロロ-2, 4-ジアミノピリミジン (434 mg) をトルエン (9 ml) に溶解し、4-カルボキシフェニルボロン酸 (667 mg)、エタノール(2.5 ml)、炭酸ナトリウム (635 mg)、水 (3.0 ml)、ビス (トリフェニルホスフィン) パラジウム(II) ジ

クロライド (65 mg) を加え、アルゴンガス雰囲気下24時間加熱還流した。酢酸エチルと水を加えて水層を分取し、2規定塩酸を加え、酸性にして不溶物を遮取し、水、テトラヒドロフランで洗浄、乾燥させて標題化合物 (371 mg, 54%)を得た。

¹H NMR (DMS0- d_{θ}) δ 6. 43 (1H, s), 7. 30-7. 80 (2H, br), 7. 96 (2H, d, J = 7. 8 Hz), 8. 12 (2H, d, J = 7. 8 Hz), 8. 27 (2H, br s), 12. 77 (1H, br), 13. 33 (1H, br).

MS (EI) m/z 230 M⁺.

元素分析: C11H10N4O2S・0. 95HCl・1. 9H,0として

計算值: C, 44.17; H, 4.97; C1, 11.26; N, 18.73.

分析值: C, 44.33; H, 4.97; Cl, 11.32; N, 18.65.

参考例33

l-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-ピリジル) ベンゾイル] ピペラジン

参考例3と同様の反応により、参考例30で得られた4-(2-ピリジル) 安息香酸塩酸塩、 tert-ブチル 1-ピペラジンカルボキシレートを原料として、標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 47 (9H, s), 3. 43 (4H, br), 3. 51 (2H, br), 3. 76 (2H, br), 7. 28 (1H, d, J = 5.9 Hz), 7. 52 (2H, d, J = 7.8 Hz), 7. 76 (1H, m), 7. 79 (1H, m), 8. 05 (2H, d, J = 7.8 Hz), 8. 71 (1H, d, J = 4.9 Hz).

MS (FAB) m/z 368 (M + H) $^{+}$.

元素分析: C₂₁H₂₅N₃O₃·0. 1H₂0として

計算値:C, 68.31; H, 6.88; N, 11.38.

分析值: C, 68.26; H, 6.86; N, 11.42.

参考例34

2-[4-[[4-(*tert*-ブトキシカルボニル) ピペラジン-I-イル] カルボニル] フェニル] ピリジン *M*-オキシド

1-tert-プトキシカルボニル-4-[4-(2-ピリジル) ベンゾイル] ピペラジン (517 mg) のジクロロメタン溶液 (ジクロロメタン 8 ml) を -10 ℃でメタクロロ過安息香酸 (789 mg) を加え、24時間攪拌した。ジクロロメタンで希釈し、少量のチオ硫酸ナトリウム水溶液および飽和食塩水を加えて有機層を分取し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ジクロロメタン : メタノール = 20 : 1) で精製し、 標題化合物 (415 mg, 77%)を得た。

¹H NMR (CDCI₃) δ 1. 48 (9H, s), 3. 47 (6H, br), 3. 76 (2H, br), 7. 29 (1H, m), 7. 34 (1H, t, J = 7.8 Hz), 7. 44 (1H, dd, J = 7.8, 2. 0 Hz), 7. 52 (2H, d, J = 7.8 Hz), 7. 90 (2H, d, J = 7.8 Hz), 8. 35 (1H, d, J = 5.9 Hz).

MS (FAB) m/z 384 (M + H)⁺.

参考例35

2-[4-[(1-ピペラジニル)カルボニル]フェニル]ピリジン ルオキシド 塩酸塩 2-[4-[[4-(tert-プトキシカルボニル) ピペラジン-1-イル]カルボニル]フェニル]ピリジン ルオキシドをジクロロメタン (2.5 ml)に溶解し、飽和塩酸エタノール溶液 (2.5 ml) を加え、室温で1時間攪拌した。溶媒を減圧留去後、水を加えて水溶液とした。この水溶液にアセトンを溶液が白濁するまで加え、析出物を違取し、アセトンで洗浄して標題化合物 (274 mg, 81%)を得た。

¹H NMR (DMS0- d_{θ}) δ 3. 17 (4H, br s), 3. 50-3. 95 (4H, br), 7. 43 (1H, d, J = 3. 9 Hz), 7. 44 (1H, d, J = 3. 9 Hz), 7. 57 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 66 (1H, t, J = 3. 9 Hz), 7. 92 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 8. 36 (1H, t, J = 3. 9 Hz), 9. 21 (2H, br).

MS (FAB) m/z 284 (M + H) $^{+}$.

参考例36

1-(tert-プトキシカルボニル)-4-[4-(3-ピリジル) ベンゾイル] ピペラジン

参考例3と同様の反応により、参考例8で得られた4~(3-ピリジル)安息香酸塩酸塩、tert-ブチル1-ピペラジンカルボキシレートを原料として、標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 47 (9H, s), 3. 35–3. 85 (8H, br), 7. 38 (1H, dd, J = 7. 8, 4. 9 Hz), 7. 52 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 7. 63 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 7. 88 (1H, m), 8. 62 (1H, dd, J = 1. 5, 4. 9 Hz), 8. 84 (1H, d, J = 2. 0 Hz).

参考例37

3-[4-[[4-(*tert*-ブトキシカルボニル) ピペラジン-1-イル] カルボニル] フェニル] ピリジン *M*-オキシド

参考例34と同様の反応により、1-(tert-ブトキシカルボニル)-4-[4-(3-ピリジル)ベンゾイル]ピペラジンを原料として、無色固体の標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 48 (9H, s), 3. 35-4. 83 (8H, br), 7. 38 (1H, m), 7. 47 (1H, m), 7. 49-7. 65 (4H, m), 8. 23 (1H, dd, J = 6. 4, 1. 5 Hz), 8. 47 (1H, t. J = 1. 5 Hz).

MS (FAB) m/z 384 (M + H) +.

元素分析: C21H25N3O4・0. 25H2Oとして

計算值: C, 65.02; H, 6.63; N, 10.83.

分析值: C, 65.30; H, 6.65; N, 10.43.

参考例38

2-ヒドロキシ-4-(4-ピリジル) 安息香酸

4-アミノ-2-ヒドロキシ安息香酸 (5.04 g) を水 (22.5 ml) および47% 臭化水素酸水溶液 (22.5 ml) に溶解した。反応液を5 ℃以下に保ちながら、亜硝酸ナトリウム (2.26 g)の水溶液 (水 15.0 ml)を滴下し、氷冷中で30分間攪拌した。この反応液を、臭化第一銅 (5.63 g) を47% 臭化水素酸水溶液 (15 ml)に溶解した溶液中に、氷冷下徐々に加え、室温で150分間攪拌した。反応液に酢酸エチルを加えて抽出し、有機層を水で洗浄して無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ジクロロメタン ~ 10% メタノール - ジクロロメタン)にて精製し、4-プロモ-2-ヒドロキシ安息香酸の粗精製物 (5.51 g) を得た。

この粗精製物 (298 mg) を用いて、参考例6と同様の反応により標題化合物 (70 mg, 21%)を得た。

¹H NMR (DMSO- d_{θ}) δ 7. 30-7. 40 (2H, m), 7. 78 (2H, d, J=4. 4 Hz), 7. 92 (1H, d, J=6. 3 Hz), 8. 69 (2H, d, J=5. 9 Hz).

MS (FAB) m/z 216 (M + H) $^{+}$.

参考例39

4-プロモ-3-ヒドロキシ安息香酸

3-ヒドロキシ安息香酸(5.00 g)を酢酸(24.5 ml)に懸濁させ、氷冷下臭素(1.9 ml)の酢酸溶液(酢酸 5 ml)を滴下し、室温で33時間攪拌した。反応液を氷冷し、析出晶をろ取し、酢酸で洗浄して 標題化合物(1.68 g, 21%)を得た。 1 H NMR(DMSO- 2 d) δ 7.28(1H, dd, J = 7.8, 2.0 Hz), 7.51(1H, d, J = 2.0 Hz), 7.59(1H, d, J = 8.3 Hz), 10.54(1H, br s), 12.84(1H, br).

参考例40

4-プロモ-3-メトキシ安息香酸メチル

参考例17と同様の反応により、4-プロモ-3-ヒドロキシ安息香酸を原料とし

て、標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) \hat{o} 3. 92 (3H, s), 3. 96 (3H, s), 7. 51 (1H, dd, J = 8. 3, 2. 0 Hz). 7. 55 (1H, d, J = 2. 0 Hz), 7. 61 (1H, d, J = 8. 8 Hz).

参考例41

3-メトキシ-4-(4-ピリジル) 安息香酸

MS (FAB) m/z 230 (M + H) +.

参考例42

4-*tert*-ブトキシカルポニル-1-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル]-2-エトキシカルボニルピペラジン

水冷下、1-lert-ブトキシカルボニル-3-エトキシカルボニルピペラジン (517 mg)、6-クロロ-2-ナフチルスルホニルクロライド (WO 96/10022) (588 mg)をジクロロメタン (18 ml) に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン (0.59 ml) を加え、室温で63時間撹拌した。溶媒を減圧留去して得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン: 酢酸エチル = 3:1) にて精製し、標題化合物 (688 mg, 71%)を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1.05 (3H. t, J = 7.1 Hz), 1.38 (9H. s), 2.80–4.70 (9H. m), 7.55 (1H, dd, J = 8.6, 2.2 Hz), 7.77 (1H, dd, J = 8.6, 1.7 Hz), 7.85–7.90 (3H, m), 8.33 (1H, -s).

MS (FAB) m/z 483 [(M + H)⁺, Cl³⁵], 485 [(M + H)⁺, Cl³⁷].

参考例43

4-*tert*-プトキシカルボニル-2-エトキシカルボニル-1-[4-(3-ピリジル) ベンゾイル] ピペラジン

参考例 1 2 と同様の反応により、4- (3-ピリジル)安息香酸、1-tert-ブトキシカルボニル-3-エトキシカルボニルピペラジンを原料として標題化合物を得た。
¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 20-1. 40 (3H, m), 1. 46 (9H, s), 2. 70-4. 80 (8H, m), 5. 35 (1H, br), 7. 35-7. 70 (5H, m), 7. 85-7. 95 (1H, m), 8. 64 (2H, dd, J = 4. 6, 1. 7 Hz), 8. 86 (1H, s).

MS (FAB) m/z 440 (M + H) +.

参考例44

トト test-ブトキシカルボニルトラネキサム酸メチル

水冷下メタノール (20 ml) に塩化チオニル (1 ml) を滴下したのちトラネキサム酸 (2.04 g) を加え、3時間加熱還流した。反応液を減圧留去して得られた残さをエーテル中にて粉砕して濾取し、無色結晶 (2.31 g) を得た。

得られた結晶 (2.10 g) をジクロロメタン (40 ml) に溶解し、Nメチルモルポリン (1.2 ml) を加えた。氷冷下ジーtert-ブチル ジカーボネイト (2.51 g) のジクロロメタン溶液 (ジクロロメタン3 ml) を加えて、室温にて18時間攪拌した。反応液をジクロロメタンで希釈した後に水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン: 酢酸エチル = $10:1\sim3:1$) で精製した。さらにヘキサンと酢酸エチルの混合溶媒から再結晶して、無色結晶 (2.09 g, 65%) を得た。

計算値: C, 61.97; H, 9.29; N, 5.16.

分析值: C, 62.15; H, 9.42; N, 5.12.

参考例45

trans-4-(N-tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)シクロヘキシルメタノール N-tert-ブトキシカルボニルトラネキサム酸メチル (1.00 g) をテトラヒドロフラン (10 ml) とメタノール (2 ml) の混合溶液に溶解し、氷冷下水素化ホウ素ナトリウム (0.44 g) を加えて室温にて24時間攪拌した。反応液を、水を加えた後に減圧濃縮し、酢酸エチルと希塩酸を加えて有機層を分取した。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (1 回目; ジクロロメタン ~ ジクロロメタン: メタノール = 20:1, 2 回目; ヘキサン: 酢酸エチル = 3:1) で繰り返し精製して、無色結晶 (0.74 g, 82%) を得た。なお一部をヘキサンと酢酸エチルの混合溶媒から再結晶して、無色結晶を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 0. 90-1. 10 (4H, m), 1. 30-1. 60 (12H, m), 1. 80-2. 00 (4H, m), 2. 98 (2H, m), 3. 45 (2H, d, J = 6.4 Hz), 4. 59 (1H, br).

元素分析: C₁₃H₂₅NO₃として

計算值: C, 64.17; H, 10.35; N, 5.76.

分析值: C, 64.31; H, 10.03; N, 5.74.

参考例46

trans-4-(N-tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)シクロヘキサンカルボキサルデヒド

 t_{rans} -4-(N_{tert} -ブトキシカルボニルアミノメチル)シクロヘキシルメタノール (0.20 g) をジクロロメタン (5 ml) に溶解し、ピリジニウムクロロクロメイト (0.23 g) を加えて室温にて3時間攪拌後、反応液をシリカゲルカラムクロマ

トグラフィー (ヘキサン : 酢酸エチル = 3:1) で精製して、標題化合物 (0.15 g, 76%) を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 1. 00 (2H, m), 1. 27 (2H, m), 1. 40–1. 60 (1H, m), 1. 44 (9H, s), 1. 88 (2H, m), 2. 02 (2H, m), 2. 18 (1H, m), 3. 00 (2H, t, J = 6. 4 Hz), 4. 61 (1H, br), 9. 62 (1H, s).

MS (FAB) m/z 242 (M + H) $^{+}$.

参考例47

1-[*trans*-4-(*N-tert*-プトキシカルボニルアミノメチル) シクロヘキシルメチル] - 4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

¹H NMR (CDCl₃) δ 0. 70-0. 90 (4H, m), 1. 30-1. 50 (2H, m), 1. 42 (9H, s), 1. 70-1. 80 (4H, m), 2. 09 (2H, d, J = 7. 3 Hz), 2. 46 (4H, m), 2. 92 (2H, m), 3. 08 (4H, m), 4. 53 (1H, br), 7. 56 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 78 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 80-8. 00 (3H, m), 8. 30 (1H, s).

MS (FAB) m/z 536 [(M + H) + C1³⁵]. 538 [(M + H) + C1³⁷].

参考例48

l-[trans-4-(ル tert-ブトキシカルボニルアミノメチル) シクロヘキシルカルボニル]-4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

参考例11、参考例12と同様の反応により、標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 0. 80–1. 00 (2H, m), 1. 40–1. 60 (3H, m), 1. 42 (9H, s), 1. 60–1. 70 (2H, m), 1. 70–1. 90 (2H, m), 2. 30 (1H, m), 2. 95 (2H, m), 3. 07 (4H, m), 3. 58 (2H, br), 3. 70 (2H, br), 4. 57 (1H, m), 7. 58 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 75 (1H, dd, J = 8. 8, 1. 5 Hz), 7. 90–8. 00 (3H, m), 8. 30 (1H, s). MS (FD) m/z 549 (M⁺, C1³⁵), 551 (M⁺, C1³⁷).

参考例49

N-[trans-4-(N-tert-プトキシカルボニルアミノメチル)シクロヘキシルカルボニル]グリシン ベンジル エステル

参考例11、参考例12と同様の反応により、*M-test*-ブトキシカルボニルトラネキサム酸メチルおよびグリシン ベンジル エステルを原料として、標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 0. 96 (2H, m), 1. 44 (9H, s), 1. 40–1. 60 (3H, m), 1. 80–1. 90 (2H, m), 1. 90–2. 00 (2H, m), 2. 10 (1H, m), 2. 98 (2H, m), 4. 08 (2H, d, J = 4. 9 Hz), 4. 57 (1H, br), 5. 19 (2H, s), 5. 97 (1H, m), 7. 30–7. 40 (5H, m).

元素分析: C,,H,,N,O,として

計算値:C, 65.32; H, 7.97; N, 6.93.

分析值:C, 65.05; H, 7.89; N, 7.16.

参考例50

1-[*N*-[*trans*-4-(*N*-*tert*-ブトキシカルボニルアミノメチル) シクロヘキシルカルボニル] グリシル]]-4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

N-[trans-4-(N-tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)シクロヘキシルカルボ

MS (FAB) m/z 607 [(M + H)⁺, C1³⁵], 609 [(M + H)⁺, C1³⁷].

参考例51

1-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル]ホモピペラジン 塩酸塩

室温でホモピペラジン (5 g) をテトラヒドロフラン (100 ml) に溶解し、2- (tert-ブトキシカルボニルオキシイミノ)-2-フェニルアセトニトリル (12.3 g) をゆっくり加え3時間攪拌した。反応終了後、溶媒を留去し残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (10~ 20% メタノール - ジクロロメタン) にて精製して、エタノール性1規定塩酸を加えて、溶媒を溜去してエータルを加えて固化させ、粉末 (7.46 g) を得た。

これを用いて、参考例1と同様の反応により、標題化合物を得た。

'H NMR (DMSO- d_{θ}) δ 2. 00 (2H, br s), 3. 10-3. 30 (4H, m), 3. 30-3. 50 (2H, m), 3. 55-3. 65 (2H, m), 7. 72 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 89 (1H, d, J = 8. 3 Hz), 8. 17 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 8. 22-8. 28 (2H, m), 8. 56 (1H, s), 9. 29 (2H, br s). MS (FAB) m/z 325 (M + H)⁺.

元素分析: C₁₅H₁₇C1N₂O₂S・HC1として

計算値:C, 49.89; H, 5.02; N, 7.75; Cl. 19.63.

分析值: C, 49.94; H, 5.05; N, 7.47; C1, 19.65.

参考例52

1-[*trans*-4-(*N-tert*-ブトキシカルボニルアミノメチル) シクロヘキシルカルボニル]-4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ホモピペラジン

参考例 4 8 と同様の反応により、 P tert-ブトキシカルボニルトラネキサム酸 メチル 、 1-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ホモピペラジン 塩酸塩 を用いて、標題化合物を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 0. 80-1. 00 (2H, m), 1. 40-1. 60 (3H, m), 1. 43. (9H, s), 1. 60-1. 90 (4H, m), 1. 90-2. 10 (2H, m), 2. 30-2. 40 (1H, m), 2. 97 (2H, m), 3. 30-3. 50 (4H, m), 3. 60-3. 80 (4H, m), 4. 64 (1H, br), 7. 50-7. 60 (1H, m), 7. 70-7. 80 (1H, m), 7. 80-8. 00 (3H, m), 8. 33 and 8. 35 (1H, each s). MS (FAB) m/z 564 [(M + H) +, Cl³⁵], 566 [(M + H) +, Cl³⁷].

参考例 5 3

4-(N-tert-プトキシカルボニルアミノメチル) 安息香酸メチル

参考例44と同様に、4-アミノメチル安息香酸を原料として、標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 47 (9H, s), 3. 91 (3H, s), 4. 37 (2H, d, J = 5. 4 Hz), 4. 92 (1H, br), 7. 35 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 8. 00 (2H, d, J = 8. 3 Hz).

元素分析: C14H19NO4として

計算值: C. 63.38; H. 7.22; N. 5.28.

分析值:C, 63.20; H, 7.02; N, 5.58.

参考例54

!-[4-(N-tert-ブトキシカルボニルアミノメチル) ベンゾイル]-4-[(6-クロロナフ

タレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

参考例 4 8 と同様に、4-(*M-tert*-プトキシカルボニルアミノメチル) 安息香酸メチル 、1-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン 塩酸塩を用いて標題化合物を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 1. 45 (9H, s), 3. 00–3. 30 (4H, br), 3. 40–4. 00 (4H, br), 4. 31 (2H, d, J = 5.9 Hz), 4. 90 (1H, br), 7. 27 (4H, m), 7. 59 (1H, dd, J = 8.8, 1. 5 Hz), 7. 75 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7. 90–8. 00 (3H, m), 8. 30 (1H, s). MS (FAB) m/z 544 [(M + H) +, Cl³⁵], 546 [(M + H) +, Cl³⁷].

参考例55

3-(N-tert-ブトキシカルポニルアミノメチル) 安息香酸メチル

3-メチル安息香酸メチル (1.00 g) を四塩化炭素 (10 ml) に溶解し、N-ブロモこはく酸イミド (1.22 g)、2.2 -アゾピスイソプチロニトリル (触媒量) を加えて、水銀灯照射下1時間加熱還流した。不溶物を濾去後、溶媒を減圧留去して得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン: 酢酸エチル = 20: l) で精製して、無色油状物 (1.34 g) を得た。

得られた無色油状物 (0.62 g) を N N-ジメチルホルムアミド (10 ml) に溶解し、アジ化ナトリウム (0.38 g) を加えて室温にて20時間攪拌した。反応液を減圧機縮後、酢酸エチルで希釈し、水洗して無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残さをテトラヒドロフラン (15 ml) に溶解し、トリフェニルホスフィン (0.75 g) を加えて外温約50 ℃にて5時間攪拌した。この反応液に約28% アンモニア水 (7 ml) を加えてさらに2時間攪拌後、反応液を減圧濃縮してエーテルで抽出し、希塩酸を加えて酸性として水層を分取した。これに希水酸化ナトリウム水溶液を加えてアルカリ性としてジクロロメタンで抽出した。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残さをジクロロメタン (7 ml) に溶解し、氷冷下ジーtertーブチル ジカーボネイト (0.45 g) を加え

て室温にて3日間攪拌した後、溶媒を減圧留去して得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン : 酢酸エチル = 5 : 1)で精製して、標題化合物 (0. 29 g, 35%) を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 1. 46 (9H, s), 3. 91 (3H, s), 4. 36 (2H, d, J = 5. 9 Hz), 4. 97 (1H, br), 7. 40 (1H, t, J = 7. 8 Hz), 7. 49 (1H, d, J = 7. 8 Hz), 7. 90-8. 00 (2H, m).

MS (FAB) m/z 266 (M + H) $^{+}$.

参考例56

4-シアノメチル安息香酸メチル

4-ヒドロキシメチル安息香酸メチル (1.00 g) をジクロロメタン (20 ml) に溶解して、トリエチルアミン (0.9 ml) を加えたのち、氷冷下メタンスルホニルクロライド (0.70 g) のジクロロメタン溶液 (ジクロロメタン5 ml) を加えた。室温にて15時間攪拌後、反応液をジクロロメタンで希釈し、水洗した。無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去して得られた残さをアセトニトリル (12 ml) に溶解し、シアン化カリウム (0.80 g)、18-クラウン-6 (0.16 g) を加えて室温にて40時間攪拌した。反応液を減圧濃縮後、ジクロロメタンで希釈して水洗した。 無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ジクロロメタン) で精製し、無色結晶 (0.91 g.86%) を得た。一部をヘキサンと酢酸エチルの混合溶媒より再結晶して、無色結晶を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 3. 82 (2H, s), 3. 93 (3H, s), 7. 42 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 8. 06 (2H, d, J = 8. 3 Hz).

元素分析: C.,H.NO,として

計算値:C, 68.56; H, 5.18; N. 8.00.

分析值: C, 68.39; H, 5.29; N, 8.08.

参考例57

4-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)エチル] 安息香酸メチル

4-シアノメチル安息香酸メチル (0.20 g) をメタノール (15 ml)、クロロホルム (0.4 ml) の混合溶液に溶解し、二酸化白金 (33 mg) を加えて室温にて 3時間3気圧下接触還元を行った。触媒をセライト濾過により除去して溶媒を減圧留去した。得られた残さをジクロロメタン (5 ml) に懸濁させ、トリエチルアミン (160 μl) を加え、氷冷下ジーtertープチル ジカーボネイト (0.29 g) のジクロロメタン溶液 (ジクロロメタン2 ml) を加えて室温にて13時間攪拌した。反応液をジクロロメタンで希釈し、水洗後、無水硫酸ナトリウムで乾燥して溶媒を減圧留去した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル = 10:1 ~ 5:1) で精製して、標題化合物 (0.28 g, 88%) を得た。 「H NMR (CDC1₃) δ 1.43 (9H, s), 2.86 (2H, t, J = 6.8 Hz), 3.39 (2H, m), 3.91 (3H, s), 4.53 (1H, br), 7.27 (2H, d, J = 8.3 Hz), 7.98 (2H, d, J = 8.3 Hz). 元素分析: C₁₅H₃,NO₄として

計算值: C, 64.50; H, 7.58; N, 5.01.

分析值: C, 64.43; H, 7.35; N, 4.97.

参考例58

1- [4- [2- (*tert*-ブトキシカルボニルアミノ) エチル] ベンゾイル] -4- [(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

参考例48と同様に、4-[2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)エチル]安息香酸メチル、1-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル]ピペラジン塩酸塩を用いて標題化合物を得た。

'H NMR (CDC1₃) δ 1. 42 (9H, s), 2. 79 (2H, t, J = 6.8 Hz), 3. 10 (4H, br), 3. 35 (2H, m), 3. 40-4. 00 (4H, br), 4. 50 (1H, br), 7. 18 (2H, d, J = 8.3 Hz), 7. 24

(2H, d, J = 8.3 Hz), 7.59 (1H, dd, J = 8.8, 2.0 Hz), 7.75 (1H, dd, J = 8.8, 2.0 Hz), 7.90-8.00 (3H, m), 8.30 (1H, s).

MS (FAB) m/z 558 [OM + H) , C1³⁵], 560 [OM + H) , C1³⁷].

参考例 5 9

4-[[(3.5)-1-tert-ブトキシカルボニル-3-ピロリジニル] オキシ] 安息香酸メチル 4-ヒドロキシ安息香酸メチル (1.01g)、(3-1-tert-ブトキシカルボニル-3-ピロリジノール (1.36g)、トリフェニルホスフィン (1.73g) をテトラヒドロフラン (50 ml) に溶解した。この溶液に、氷冷下、40% アゾジカルボン酸ジエチルトルエン溶液 (2.87 ml)を滴下し、室温にて20時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと 10%炭酸カリウム水溶液を加えて有機層を分取し、さらに 10%炭酸カリウム水溶液、水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥して溶媒を減圧留去した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=2:1) で精製し、標題化合物 (1.60g, 76%) を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 1. 46 (9H, s), 2. 00-2. 20 (2H, m), 3. 40-3. 70 (4H, m), 3. 89 (3H, s), 4. 96 (1H, br s), 6. 88 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 90-8. 00 (2H, m).

参考例60

4-[[(3.5)-1-tert-プトキシカルボニル-3-ピロリジニル] オキシ] 安息香酸 参考例 1 1 と同様の反応により、4-[[(3.5)-1-tert-プトキシカルボニル-3-ピロリジニル] オキシ] 安息香酸メチルを原料として、標題化合物を得た。
¹H NMR (CD₃OD) δ 1. 45 and 1. 47 (9H. each s), 2. 10-2. 20 (2H. m), 3. 40-3. 70 (4H. m), 5. 00-5. 10 (1H. m), 6. 98 (2H. d, J = 8. 8 Hz), 7. 97 (2H. d, J = 8. 8 Hz).

参考例61

1-[4-[[(3.5)-1-tert-プトキシカルボニルピロリジン-3-イル] オキシ] ベンソイル]-4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

参考例12と同様の反応により、4-[[(3.5)-1-tert-ブトキシカルボニル-3-ピロリジニル]オキシ]安息香酸および 1-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル]ピペラジン 塩酸塩を原料として標題化合物と得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 46 (9H, s), 2. 00–2. 20 (2H, m), 3. 00–3. 20 (4H, m), 3. 40–3. 80 (8H, m), 4. 88 (1H, br s), 6. 82 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 7. 20–7. 30 (2H, m), 7. 60 (1H, dd, J = 8. 7, 1. 9 Hz), 7. 76 (1H, dd, J = 8. 5, 1. 7 Hz), 7. 90–7. 95 (3H, m), 8. 30 (1H, s).

元素分析: C30H34C1N3O6Sとして

計算值: C, 60.04; H, 5.71; N, 7.00.

分析值: C, 60.05; H, 5.69; N, 6.80.

参考例62

3-[[(3.5)-1-tert-ブトキシカルボニル-3-ピロリジニル] オキシ] 安息香酸メチル 参考例 5 9 と同様に、3-ヒドロキシ安息香酸メチルを原料として、標題化合物 を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 45 and 1. 47 (9H, each s), 2. 05-2. 25 (2H, m), 3. 40-3. 70 (4H, m), 3. 92 (3H, s), 4. 96 (1H, br s), 7. 07 (1H, d, J=7.8 Hz), 7. 30-7. 40 (1H, m), 7. 53 (1H, d, J=2.0 Hz), 7. 65 (1H, m).

MS (FAB) m/z 322 (M + H) +.

参考例63

3-[[(3.5)-1-*tert*-ブトキシカルボニル-3-ピロリジニル] オキシ] 安息香酸 参考例1 1 と同様に、3-[[(3.5)-1-*tert*-ブトキシカルボニル-3-ピロリジニル] オキシ] 安息香酸メチルを原料として、標的化合物を得た。

¹H NMR (CD₃OD) δ i. 45 and i. 47 (9H. each s), 2. 05-2. 25 (2H. m), 3. 35-3. 65 (4H. m), 5. 04 (1H. br s), 7. 05-7. 15 (1H. m), 7. 30-7. 40 (1H. m), 7. 53 (1H. s), 7. 62 (1H. d, J=7.3 Hz).

MS (FAB) m/z 308 (M + H) +.

参考例64

1-[3-[[(3.9-1-tert-ブトキシカルボニルピロリジン-3-イル] オキシ] ベンゾイル]-4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

参考例 1 2 と同様に、3- [[(3.5) -1- tert- プトキシカルボニル-3- ピロリジニル] オキシ] 安息香酸を原料として、標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 45 and 1. 46 (9H, each s), 2. 00-2. 20 (2H, m), 2. 95-3. 25 (4H, m), 3. 40-3. 90 (8H, m), 4. 84 (1H, br s), 6. 80-6. 90 (3H, m), 7. 20-7. 30 (1H, m), 7. 60 (1H, dd, J = 8. 8, 1. 5 Hz), 7. 76 (1H, dd, J = 8. 5, 1. 7 Hz), 7. 90-7. 95 (3H, m), 8. 30-8. 35 (1H, m).

MS (FAB) m/z 600 [M + H) +, C1³⁵], 602 [M + H) +, C1³⁷].

参考例65

4-[[(3*R*)-1-*tert*-ブトキシカルボニル-3-ピロリジニル] オキシ] 安息香酸メチル 参考例 5 9 と同様に、4-ヒドロキシ安息香酸メチル、(3*S*)-1-*tert*-ブトキシカルボニル-3-ピロリジノールを原料として、標題化合物を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 1. 47 (9H, s), 2. 05-2. 25 (2H, m), 3. 4-3. 7 (4H, m), 3. 89 (3H, s), 4. 96 (1H, br s), 6. 88 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 90-8. 00 (2H, m). MS (FAB) m/z 322 (M + H)⁺.

参考例66

4-[[(3A)-i-tert-ブトキシカルボニル-3-ピロリジニル]オキシ]安息香酸

参考例 1 1 と同様に、4-[[(3R)-l-tert-ブトキシカルボニル-3-ピロリジニル] オキシ] 安息香酸メチルを原料として、標題化合物を得た。

¹H NMR (CD₃OD) δ 1. 47, 1. 48 (9H, each s), 2. 10-2. 25 (2H, m), 3. 40-3. 70 (4H, m), 4. 98 (1H, br s), 6. 91 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 8. 00-8. 10 (2H, m). MS (FAB) m/z 308 (M + H) ⁺.

参考例67

1-[4-[[(3*R*)-1-*tert*-ブトキシカルボニルピロリジン-3-イル] オキシ] ベンゾイル] -4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

参考例 1 2 と同様に、4-[[(3R-1-tert-プトキシカルボニル-3-ピロリジニル] オキシ] 安息香酸を原料として、標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 46 (9H, s), 2. 00–2. 20 (2H, m), 3. 00–3. 20 (4H, m), 3. 40–3. 80 (8H, m), 4. 89 (1H, br s), 6. 82 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 7. 20–7. 30 (2H, m), 7. 58 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 74 (1H, dd, J = 8. 5, 1. 7 Hz), 7. 90–7. 95 (3H, m), 8. 30 (1H, s).

MS (FAB) m/z 600 [(M + H) +, C1³⁵], 602 [(M + H) +, C1³⁷].

参考例 68

3-[[(3*R*)-1-*tert*-ブトキシカルボニル-3-ピロリジニル] オキシ] 安息香酸メチル 参考例 5 9 と同様に、3-ヒドロキシ安息香酸メチル、(3*R*)-1-*tert*-ブトキシカルボニル-3-ピロリジノールを原料として標題化合物を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 1. 47 (9H, s), 2. 05-2. 25 (2H, m), 3. 40-3. 70 (4H, m), 3. 92 (3H, s), 4. 95 (1H, br s), 7. 07 (1H, d, J = 7.8 Hz), 7. 30-7. 40 (1H, m), 7. 50-7. 55 (1H, m), 7. 60-7. 70 (1H, m).

MS (FAB) m/z 322 (M + H) +.

参考例69

3-[[(3*R*)-1-*tert*-プトキシカルボニル-3-ピロリジニル] オキシ] 安息香酸 参考例 1 1 と同様に、3-[[(3*R*)-1-*tert*-プトキシカルボニル-3-ピロリジニル] オキシ] 安息香酸メチルを原料として標題化合物を得た。

¹H NMR (CD₃OD) δ 1. 48 (9H, s), 2. 05–2. 25 (2H, m), 3. 45–3. 70 (4H, m), 4. 97 (1H, br s), 7. 10–7. 15 (1H, m), 7. 35–7. 45 (1H, m), 7. 58 (1H, s), 7. 70–7. 75 (1H, m).

MS (FAB) m/z 308 (M + H) $^{+}$.

参考例70

1-[3-[[(3-1-tert-プトキシカルボニルピロリジン-3-イル] オキシ] ベンゾイル] -4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

参考例 1 2 と同様に、3-[[(3 N - 1- tert- \vec{J} トキシカルボニル-3- ピロリジニル] オキシ] 安息香酸を原料として標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 45 and 1. 46 (9H, each s), 2. 00-2. 20 (2H, m), 2. 95-3. 25 (4H, m), 3. 40-3. 90 (8H, m), 4. 84 (1H, br s), 6. 80-6. 90 (3H, m), 7. 20-7. 30 (1H, m), 7. 60 (1H, dd, J = 8. 5, 1. 7 Hz), 7. 76 (1H, dd, J = 8. 5, 2. 0 Hz), 7. 90-7. 95 (3H, m), 8. 30-8. 35 (1H, m).

MS (FAB) m/z 600 [(M + H) +, C1³⁵], 602 [(M + H) +, C1³⁷].

参考例71

4-(2-アミノ-5-ピリミジル) 安息香酸

参考例2と同様の反応により、2-アミノ-5-プロモピリミジンを原料として、 標題化合物を得た。

¹H NMR (DMSO- d_{θ}) δ -7. 81 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 8. 00 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 8. 84 (2H, s).

MS (FAB) m/z 216 (M + H) *.

参考例72

l-tert-ブトキシカルボニル-4-[(メトキシカルボニル)メチレン]ピペリジン

ジメチルホスホノ酢酸メチル (1.8 ml) をテトラヒドロフラン (40 ml) に溶解し、氷冷下 60% 油性水素化ナトリウム (450 mg) を加えてそのまま攪拌した。 l-(tert-ブトキシカルボニル)-4-ピペリドン (2.0 g) のテトラヒドロフラン溶液 (テトラヒドロフラン 10 ml) を加えて室温にて30分間攪拌後、酢酸エチルで希釈し、2規定塩酸を加えた。有機層を分取して飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。 得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン: 酢酸エチル = 6 : 1) で精製し、標題化合物 (2.35 g, 92%) を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 47 (9H, s), 2. 28 (2H, t, J = 5.9 Hz), 2. 94 (2H, t, J = 5.9 Hz), 3. 48 (2H, t, J = 5.9 Hz), 3. 50 (2H, t, J = 5.9 Hz), 3. 70 (3H, s), 5. 72 (1H, s).

元素分析: C₁₃H₂₁NO₄として

計算值: C, 61.16; H, 8.29; N, 5.49.

分析值: C, 61.14; H, 8.34; N, 5.20.

参考例73

(l-test-ブトキシカルボニルピペリジン-4-イル) 酢酸メチル

1-lert-プトキシカルボニル-4-[(メトキシカルボニル) メチレン] ピペリジン (875 mg) をエタノール (10 ml) に溶解し、10% パラジウム炭素 (約50% 水分含有,730 mg) を加えて、室温にて3日間常圧接触還元を行った。触媒を遮去後、溶媒を減圧留去して、標題化合物 (871 mg,99%) を得た。

'H NMR (CDC1₃) δ 1.16 (2H, m), 1.45 (9H, s), 1.65 (2H, m), 1.93 (1H, m),

2. 25 (2H, d, J = 6.8 Hz), 2. 72 (2H, br), 3. 68 (3H, s), 4. 08 (2H, br). MS (FAB) m/z 258 (M + H).

参考例74

(I-tert-プトキシカルボニルピペリジン-4-イル) 酢酸

参考例11と同様に、(1-test-ブトキシカルボニルピペリジン-4-イル) 酢酸メチルを原料として、標題化合物を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 1. 18 (2H, m), 1. 45 (9H, s), 1. 73 (2H, m), 1. 94 (1H, m), 2. 29 (2H, d, J = 6. 8 Hz), 2. 72 (2H, m), 4. 10 (2H, br). MS (EI) m/z 243 M[†].

参考例75

1-[(I-*tert*-ブトキシカルボニルピペリジン-4-イル) アセチル]-4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

参考例12と同様の反応により、(1-tert-プトキシカルボニルピペリジン-4-イル)酢酸、

1-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル] ピペラジン 塩酸塩を原料として標 題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 05 (2H, m), 1. 43 (9H, s), 1. 63 (2H, m), 1. 91 (1H, m), 2. 14 (2H, d, J=6.8 Hz), 2. 66 (2H, m), 3. 07 (4H, br s), 3. 56 (2H, br s), 3. 67 (2H, br s), 4. 02 (2H, br), 7. 58 (1H, dd, J=8.8 Hz), 7. 91 (1H, d, J=8.8 Hz), 7. 93 (1H, d, J=8.8 Hz), 7. 92 (1H, s), 8. 30 (1H, s).

MS (FAB) m/z 536 [(M + H) +, C1³⁵], 538 [(M + H) +, C1³⁷].

参考例76

3-(1-tert-プトキシカルボニルピペリジン-4-イル)プロピオン酸

1-lert-ブトキシカルボニルイソニペコチン酸エチルを原料として、水素化ジイソブチルアルミニウムを用いてアルデヒド体を得た後、参考例72、参考例73、参考例74と同様にして、標題化合物を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 1. 10 (2H, m), 1. 41 (1H, m), 1. 45 (9H, s), 1. 60 (2H, q, J = 7. 8 Hz), 1. 66 (2H, m), 2. 39 (2H, t, J = 7. 8 Hz), 2. 67 (2H, m), 4. 09 (2H, br).

MS (FAB) m/z 258 (M + H) $^{+}$.

参考例77

1-[3-(1-*tert*-ブトキシカルボニルピペリジン-4-イル) プロピオニル]-4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

参考例12と同様の反応により、3-(1-tert-ブトキシカルボニルピペリジン-4-イル)プロピオン酸、1-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル]ピペラジン塩酸塩を原料として標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 04 (2H, m), 1. 35 (1H, m), 1. 44 (9H, s), 1. 47 (2H, q, J = 7. 8 Hz), 1. 57 (2H, m), 2. 24 (2H, t, J = 7. 8 Hz), 2. 61 (2H, m), 3. 07 (4H, br s), 3. 56 (2H, br s), 3. 71 (2H, br s), 4. 04 (2H, br), 7. 58 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 75 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 90 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 91 (1H, s), 7. 92 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 8. 30 (1H, s).

MS (FAB) m/z 550 [(M + H)⁺, Cl³⁵], 552 [(M + H)⁺, Cl³⁷].

参考例78

(E)-3-(4-ピリジル) アクリル酸

イソニコチンアルデヒドを原料として、参考例72、参考例74と同様に、標 題化合物を得た。

¹H NMR (DMSO- d_{θ}) δ 6. 79 (1H, d, J = 16. 6 Hz). 7. 56 (1H, d, J = 16. 6 Hz). 7. 66 (2H, d, J = 5. 9 Hz). 8. 62 (2H, d, J = 5. 9 Hz). 12. 72 (1H, br s). MS (EI) m/z 149 M⁴.

参考例79

1-メトキシカルボニル-3-ピロリン

3-ピロリン (1.1 ml) をジクロロメタン (20 ml) に溶解し、氷冷下トリエチルアミン (2.6 ml)、クロロぎ酸メチル (1.2 ml) を加えて、室温にて 17 時間 攪拌した。反応液を減圧留去して得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル = 4:1)で精製し、標題化合物 (0.95 g、52%) を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 3. 73 (3H, s), 4. 00-4. 20 (4H, m), 5. 70-5. 90 (2H, m).

参考例80

4-トリフルオロメタンスルホニルオキシ安息香酸メチル

4-ヒドロキシ安息香酸メチル (1.99 g) をジクロロメタン (20 ml)に溶解し、 水冷下ピリジン (2.4 ml)、無水トリフルオロメタンスルホン酸 (3.0 ml) を加 えた。室温で6時間攪拌後、さらにピリジン (1.5 ml)、無水トリフルオロメタン スルホン酸 (1.0 ml) を加えて 5時間攪拌した。ジクロロメタン、炭酸水素ナト リウム水溶液を加えて有機層を分取し、10%クエン酸水溶液、飽和食塩水で洗浄 して無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残さをシルカ ゲルカラムカラムクロマトグラフィー (5% 酢酸エチル - ヘキサン)にて精製し て標題化合物 (3.22 g, 86%)を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 3. 95 (3H. s), 7. 36 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 8. 15 (2H, d, J = 8. 8 Hz).

MS (FAB) m/z 285 (M + H) $^{+}$

参考例81

4-(1-メトキシカルボニルピロリジン-3-イル) 安息香酸メチル

4-トリフルオロメタンスルホニルオキシ安息香酸メチル (1.05 g)、1-メトキ シカルボニル-3-ピロリン (1.0g)、塩化リチウム (0.51g)、酢酸パラジウム(Ⅱ) (53 mg)、トリ(2-フリル)ホスフィン (100 mg) を N. N-ジメチルホルムアミド (25 ml) に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン (2.8 ml) を加え、アルゴンガス雰 囲気下、90 ℃で11時間、さらに100 ℃で 7 時間攪拌した。溶媒を減圧下留去し て得られた残さに、ジクロロメタンと水を加えて有機層を分取し、水洗後、無水 硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残さをシルカゲルカラムカラム クロマトグラフィー (ヘキサン: 酢酸エチル = 9:1~5:1) で精製した。 これをメタノール (30 ml) に溶解し、10% パラジウム炭素 (約50% 水分含有, 186 mg)、ぎ酸アンモニウム (197 mg) を加え、2時間加熱還流した。触媒を濾去後、 溶媒を減圧留去した。得られた残さをシルカゲルカラムカラムクロマトグラフィ - (10% 酢酸エチル - トルエン)で精製し、標題化合物 (241 mg, 25%) を得た。 'H NMR (CDC1₂) δ 1.95-2.10 (1H, m), 2.25-2.35 (1H, m), 3.30-3.35 (4H, m), 3. 55-3. 75 (1H, m), 3. 72 and 3. 73 (3H, each s), 3. 80-3. 90 (1H, m), 3. 91 (3H, s), 7.30 (2H, d, J = 8.3 Hz), 8.00 (2H, d, J = 8.3 Hz). MS (FAB) m/z 264 (M + H) $^{+}$.

参考例82

4-(1-tert-プトキシカルボニルピロリジン-3-イル) 安息香酸

4-(1-メトキシカルボニルピロリジン-3-イル) 安息香酸メチル (0.24 g) を メタノール (10 ml) に溶解し、8規定塩酸 (30 ml) を加えて 40時間加熱還流した。溶媒を減圧留去して得られた残さを<math>N N-ジメチルホルムアミド (30 ml) に溶解し、2-(tert-プトキシカルボニルオキシイミノ)-2-フェニルアセトニトリル

(0.30 g) を加え、さらにジイソプロピルエチルアミン (0.40 ml) を加え、室温で 15 時間攪拌した。溶媒を減圧留去して得られた残さを酢酸エチル、10%クエン酸水溶液に分配し、有機層を分取後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥して溶媒を減圧下留去した。残さをシルカゲルカラムカラムクロマトグラフィー (ジクロロメタン ~ 10% メタノール - ジクロロメタン)で精製し、標題化合物 (234 mg) を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 48 (9H, m), 1. 90-2. 00 (1H, m), 2. 20-2. 30 (1H, m), 3. 20-3. 90 (5H, m), 7. 20-7. 30 (2H, m), 8. 00-8. 10 (2H, m). MS (EI) m/z 291 M⁺.

参考例83

1-[4-[(3RS)-1-tert-ブトキシカルボニルピロリジン-3-イル] ベンゾイル]-4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

参考例12と同様の反応により、4-(1-tert-ブトキシカルボニルピロリジン-3-イル) 安息香酸、1-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン 塩酸塩を原料として標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 47 and 1. 60 (9H, each s), 1. 8-2. 0 (1H, m), 2. 1-2. 2 (1H, m), 3. 0-4. 0 (13H, m), 7. 10-7. 30 (4H, m), 7. 55-7. 65 (1H, m), 7. 7-7. 8 (1H, m), 7. 85-8. 00 (3H, m), 8. 30 (1H, s).

参考例84

(3S)-3-アミノ-1-tert-ブトキシカルボニルピロリジン

MS (FAB) m/z 187 (M + H) ⁺.

参考例85

(3.5) -3-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホンアミド] ピロリジン トリフルオロ酢酸塩

参考例1と同様の反応により、(3.5)-3-アミノ-1-tert-プトキシカルボニルピロリジンを原料として、標題化合物を得た。

¹H NMR (DMSO- d_{θ}) δ 1. 69-1. 80 (1H, m), 1. 88-1. 99 (1H, m), 2. 95-3. 28 (4H, m), 3. 75-3. 84 (1H, m), 7. 71 (1H, m), 7. 91 (1H, m), 8. 10-8. 30 (4H, m), 8. 53 (1H, s), 8. 91 (1H, br s), 9. 06 (1H, br s).

参考例86

(35)-3-アミノ-1-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル] ピロリジン

(3*R*)-1-*tert*-ブトキシカルボニル-3-メタンスルホニルオキシピロリジンをトリフルオロ酢酸に溶解したのち減圧下濃縮し、ジエチルエーテルを加えて上澄を除去した。得られた残さを用いて参考例1と同様の反応によりスルホンアミド体の粗生成物を得、参考例55と同様に、アジド化、還元反応により、標題化合物を得た。

¹H NMR (DMSO- d_{θ}) δ 1. 38-1. 53 (3H, m), 1. 72-1. 83 (1H, m), 2. 81-2. 89 (1H, m), 3. 20-3. 39 (4H, m), 7. 69 (1H, dd, J = 8. 8, 1. 9 Hz), 7. 87 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 8. 12 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 8. 21 (1H, s), 8. 26 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 8. 39 (1H, s).

MS (FAB) m/z 311 [(M + H) +, Cl³⁵], 313 [(M + H) +, Cl³⁷].

参考例87

4-ベンジルアミノ-I-tert-ブトキシカルボニルピペリジン

1-tert-ブトキシカルボニル-4-ピペリドン (7.00 g) をジクロロメタン (500 ml) に溶解させ、ベンジルアミン (4.03 ml)、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム (11.91 g) を加えて室温で一晩攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残さを酢酸エチルに溶解し、水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン: 酢酸エチル = 1:1) により精製し、標題化合物 (7.46 g,76%) を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 24–1. 37 (2H, m), 1. 45 (9H, s), 1. 80–1. 90 (2H, m), 2. 62–2. 70 (1H, m), 2. 75–2. 85 (1H, m), 2. 98–3. 07 (1H, m), 3. 78–3. 90 (3H, m), 3. 95–4. 10 (1H, m), 7. 21–7. 34 (5H, m). MS (FD) m/z 290 M⁺.

参考例88

4-アミノ-l-tert-ブトキシカルボニルピペリジン 酢酸塩

4-ベンジルアミノ-1-test-ブトキシカルボニルピペリジン (4.04 g) をメタノール (2 ml)、酢酸 (30 ml) に溶解し、10% パラジウム炭素 (約 50% 水分含有、3.06 g) を加え中圧 (3気圧) にて接触還元を一晩行った。触媒を濾去後、濾液を減圧留去し、得られた残さを酢酸エチル中固化し、標題化合物 (2.23 g,57%) を得た。

'H NMR (DMS0- d_{θ}) δ 1. 10-1. 23 (2H, m), 1. 39 (9H, s), 1. 69-1. 77 (2H, m), 1. 80 (3H, s), 2. 50 (2H, s), 2. 67-2. 88 (2H, m), 3. 80-3. 90 (1H, m).

MS (FAB) m/z 201 (M + H) +.

元素分析: C10H20N2O2・CH3CO3Hとして

計算値: C, 53.16; H. 9.37; N, 10.33.

分析值:C, 53.51; H, 9.10; N, 9.93.

参考例89

4-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホンアミド]ピペリジン トリフルオロ酢酸塩

MS (FAB) m/z 325 [(M + H) + Cl³⁵], 327 [(M + H) + Cl³⁷].

参考例90

(1RS)-4-トリフルオロメタンスルホニルオキシ-3-シクロヘキセンカルボン酸エ チル

ジイソプロピルアミン (0.99 ml) をテトラヒドロフラン (50 ml) に溶解し、-78 \mathbb{C} にて m-ブチルリチウム (1.59 M) へキサン溶液,3.70 ml)を滴下した。テトラヒドロフラン (5 ml) に溶解させた 4-3キソシクロヘキサンカルボン酸エチル (1.00 g) を滴下して 15 分間攪拌後、テトラヒドロフラン (5 ml) に溶解させた N-フェニルトリフルオロメタンスルホンイミド (2.10 g) を滴下し、0 \mathbb{C} まで昇温させたのち 1 時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残さを中性アルミナカラムクロマトグラフィー (ヘキサン : 酢酸エチル = 9 : 1) により精製して標題化合物 (838 mg, 47%) を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 27 (3H, t, J = 7. 3 Hz), 1. 88-1. 99 (1H, m), 2. 10-2. 18 (1H, m), 2. 38-2. 50 (4H, m), 2. 55-2. 64 (1H, m), 4. 16 (2H, q, J = 7. 3 Hz), 5. 77 (1H, br s).

MS (FAB) m/z 303 (M + H) *.

参考例91

(1RS)-4-(4-ピリジル)-3-シクロヘキセンカルボン酸エチル

参考例7と同様の反応により、(1RS)-4-トリフルオロメタンスルホニルオキシ-3-シクロヘキセンカルボン酸エチルを原料として、標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 28 (3H, t, J = 7.3 Hz), 1. 80–1. 91 (1H, m), 2. 19–2. 25 (1H, m), 2. 40–2. 57 (4H, m), 2. 59–2. 67 (1H, m), 4. 17 (2H, q, J = 7.3 Hz); 6. 36 (1H, br s), 7. 26 (2H, dd, J = 4.9, 1. 5 Hz), 8. 53 (2H, dd, J = 4.9, 1. 5 Hz). MS (FAB) m/z 232 (M + H)⁺.

参考例92

(1RS)-4-(4-ピリジル)-3-シクロヘキセンカルボン酸

参考例 8 と同様に、(1.RS) -4-(4-ピリジル) -3-シクロヘキセンカルボン酸エチルを原料として、標題化合物を得た。

¹H NMR (DMSO- d_{θ}) δ 1. 70-1. 82 (1H, m), 2. 10-2. 19 (1H, m), 2. 42-2. 65 (5H, m), 6. 99 (1H, br s), 8. 02 (2H, d, J = 6. 8 Hz), 8. 80 (2H, d, J = 6. 8 Hz). MS (FAB) m/z 204 (M + H) [†].

参考例93

cis-, trans-4-(4-ピリジル) シクロヘキサンカルボン酸

参考例73と同様に、(1*RS*)-4-(4-ピリジル)-3-シクロヘキセンカルボン酸を 原料として、標題化合物を得た。

MS (FAB) m/z 206 (M + H) ⁺.

参考例94

4-(1-tert-プトキシカルボニル-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン-4-イル) 安息香

酸

4-(I-tert-ブトキシカルボニル-4-トリフルオロメタンスルホニルオキシ-1.2.3,6-テトラヒドロピリジン (Synthesis, 993, 1991) (3.59 g) を 1,2-ジメトキシエタン (30 ml) に溶解し、4-カルボキシフェニルホウ酸 (3.60 g)、塩化リチウム (1.38 g)、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム (0.62 g)、炭酸ナトリウム水溶液 (2 M, 16.3 ml) を加え、アルゴンガス雰囲気下、2 時間加熱還流させた。反応液に 1 規定塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ジクロロメタン ~ ジクロロメタン: メタノール = 100:1)により精製し、ヘキサンと酢酸エチルの混合溶媒 (ヘキサン:酢酸エチル = 5:1) 中粉砕洗浄して、標題化合物 (462 mg, 14%) を得た。
「H NMR (CDC13) δ 1.50 (9H, s), 2.56 (2H, br s), 3.66 (2H, m), 4.12 (2H, br s), 6.19 (1H, br s), 7.47 (2H, d, J=8.3 Hz), 8.07 (2H, d, J=8.3 Hz).

参考例95

4-(1-tert-ブトキシカルボニルピペリジン-4-イル) 安息香酸

参考例 7 3 と同様に、4-(1-tert-プトキシカルボニル-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン-4-イル) 安息香酸を原料として、標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 48 (9H, s), 1. 60–1. 71 (2H, m), 1. 80–1. 89 (2H, m), 2. 69–2. 90 (3H, m), 4. 20–4. 35 (2H, m), 7. 31 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 8. 05 (2H, d, J = 8. 3 Hz).

MS (FAB) m/z 306 (M + H) $^{+}$.

MS (FAB) m/z 304 (M + H) $^{+}$.

参考例96

1-[4-(1-tert-プトキシカルボニル-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン-4-イル)ベン

ゾイル]-4-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル]ピペラジン

参考例12と同様の反応により、4-(1-tert-ブトキシカルボニル-1.2,3,6-テトラヒドロピリジン-4-イル) 安息香酸、1-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン 塩酸塩を原料として、標題化合物を得た。

'H NMR (CDCl₃) δ 1. 49 (9H, s), 2. 48 (2H, br s), 3. 10 (4H, br), 3. 62 (2H, t, J = 5.9 Hz), 3. 70 (4H, br), 4. 08 (2H, br s), 6. 05 (1H, br s), 7. 25 (2H, d, J = 8.3 Hz), 7. 34 (2H, d, J = 8.3 Hz), 7. 59 (1H, dd, J = 8.8, 2. 0 Hz), 7. 75 (1H, dd, J = 8.8, 2. 0 Hz), 7. 90–7. 96 (3H, m), 8. 30 (1H, s). MS (FAB) m/z 596 [(M + H) +, Cl³⁵], 598 [(M + H) +, Cl³⁷].

参考例97

1-[4-(1-tert-プトキシカルボニルピペリジン-4-イル) ベンゾイル]-4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

参考例12と同様の反応により、4-(1-tert-プトキシカルボニルピペリジン-4-イル) 安息香酸、1-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン 塩酸塩を原料として、標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 47 (9H, s), 1. 49–1. 63 (2H, m), 1. 72–1. 80 (2H, m), 2. 59–2. 68 (1H, m), 2. 71–2. 86 (2H, m), 2. 92–3. 30 (4H, m), 3. 45–4. 95 (4H, m), 4. 16–4. 31 (2H, m), 7. 18 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 7. 24 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 7. 59 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 75 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 90–7. 94 (3H, m), 8. 30 (1H, s).

MS (FAB) m/z 598 [(M + H) + C1³⁵], 600 [(M + H) + C1³⁷].

参考例98

イソプロピルエチルアミン $(720 \mu I)$ 、2-(tert-ブトキシカルボニルオキシイミノ)-2-フェニルアセトニトリル <math>(0.84 g)を加え、徐々に室温まで昇温し11時間撹拌した。溶媒を減圧留去して得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー $(ジクロロメタン \sim 5\% メタノール - ジクロロメタン)$ で精製し、標題化合物 (0.59 g, 94%)を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1.45 (9H, s), 2.0-2.3 (2H, m), 3.1-4.0 (5H, m).

参考例99

(3*RS*) -1- *tert*-ブトキシカルボニル-3- [(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホンアミド] ピロリジン

参考例 1 と同様に、(3RS) -3-アミノ-1-tert-ブトキシカルボニルピロリジンを原料として、標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 37 (9H, s), 1. 60–2. 10 (2H, m), 3. 00–3. 50 (4H, m), 3. 88 (1H, br), 4. 96 (1H, br), 7. 50–7. 60 (1H, m), 7. 80–7. 90 (4H, m), 8. 43 (1H, s). MS (FAB) m/z 411 [(M + H) +, C1³⁵], 413 [(M + H) +, C1³⁷].

参考例100

(3RS) -1-tert-ブトキシカルボニル-3-[4-(4-ピリジル) ベンツアミド] ピロリジン参考例 1 2 と同様に、(3RS) -3-アミノ-1-tert-ブトキシカルボニルピロリジン、4-(4-ピリジル) 安息香酸を原料として、標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 48 (9H, s), 1. 90–2. 10 (1H, m), 2. 20–2. 30 (1H, m),

3. 30-3. 40 (1H, m), 3. 40-3. 60 (2H, m), 3. 70-3. 80 (1H, m), 4. 65-4. 75 (1H, m), 6. 25-6. 35 (1H, m), 7. 52 (2H, d, J=5. 9 Hz), 7. 71 (2H, d, J=8. 3 Hz), 7. 88

(2H, d, J = 8.3 Hz), 8.70 (2H, d, J = 5.4 Hz).

MS (FAB) m/z 368 (M + H) $^{+}$

参考例101

6-クロロ-ルメトキシ-ルメチルニコチンアミド

水冷下、6-クロロニコチン酸 (5.00 g) をジクロロメタン (150 ml) に懸濁させ、触媒量のN Mジメチルホルムアミド、およびオギザリルクロリド (5.30 ml) を加えた後、室温にて23時間攪拌した。反応液を濃縮して得られた残渣をジクロロメタン (100 ml) に溶解し、氷冷下、N O-ジメチルヒドロキシルアミン 塩酸塩 (6.18 g)、およびトリエチルアミン (13.3 ml) を加えた。室温にて6時間攪拌後、ジクロロメタン (150 ml) で希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル = 2:1)で精製し、標題化合物 (6.08 g, 96%) を得た。

'H NMR (CDC1₃) δ 3. 39 (3H, s), 3. 56 (3H, s), 7. 39 (1H, d, J = 8. 3 Hz), 8. 03 (1H, dd, J = 8. 3, 2. 4 Hz), 8. 78 (1H, d, J = 2. 4 Hz).

参考例102

6-クロロニコチンアルデヒド

6-クロロ-ルメトキシ-ルメチルニコチンアミド (500 mg) をテトラヒドロフラン (8 ml) に溶解し、アルゴン雰囲気下、-78 ℃で水素化ジイソブチルアルミニウム (0.95 Mへキサン溶液、2.88 ml) を滴下し、3時間攪拌し、次いで室温で2時間攪拌した。反応液を -20 ℃に冷却し、飽和食塩水 (2 ml) を加えて30分間攪拌後、不溶物を濾去して酢酸エチルで洗浄した。濾液および洗浄液をあわせて飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥して溶媒を減圧留去して、標題化合物 (346 mg, 98%) を粗生成物として得、精製することなく次の反応に用いた。

¹H NMR (CDC1₃) δ 7. 52 (1H, d, J = 8. 3 Hz), 8. 14 (1H, dd, J = 8. 3, 2. 2 Hz). 8. 87 (1H, d, J = 2. 2 Hz), 10. 10 (1H, s).

参考例103

l-tert-プトキシカルポニル-4-メタンスルホニルピペラジン

№ test-ブトキシカルボニルピペラジン (2.00 g) をジクロロメタン (40 ml) に溶解し、トリエチルアミン (1.78 ml) を加えた後、氷冷下、メタンスルホニルクロライド (0.91 ml) を滴下した。氷冷下1時間攪拌後ジクロロメタン (20 ml) で希釈し、5%クエン酸水溶液、水、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣を酢酸エチルとヘキサンの混合溶媒から再結晶して、標題化合物 (2.58 g, 91%) を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 1. 47 (9H, s), 2. 79 (3H, s), 3. 19 (4H, t, J = 5.1 Hz), 3. 55 (4H, t, J = 5.1 Hz).

参考例104

1-*tert*-ブトキシカルボニル-4-[[(2*RS*)-2-(6-クロロピリジン-3-イル)-2-ヒドロキシエチル] スルホニル] ピペラジン

1-tert-ブトキシカルボニル-4-メタンスルホニルピペラジン (838 mg) をテトラヒドロフラン (8 ml) に溶解し、アルゴン雰囲気下、-78 ℃にてtert-ブチルリチウム (1.7 Mペンタン溶液、1.72 ml) を加えた後、2時間攪拌した。6-クロロニコチンアルデヒド (346 mg) のテトラヒドロフラン溶液 (テトラヒドロフラン4 ml) を滴下し、-78 ℃にて3時間攪拌後、イソプロパノール (1 ml) を加え、室温まで昇温して酢酸エチルで希釈した。水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣を酢酸エチルより再結晶し、標題化合物 (532 mg, 54%) を得た。

'H NMR (CDC1₃) δ 1. 46 (9H, s), 3. 11 (1H, dd, J = 14. 1, 2. 2 Hz), 3. 21 (1H, dd, J = 14. 1, 9. 8 Hz), 3. 23-3. 33 (4H, m), 3. 52-3. 57 (4H, m), 3. 70 (1H, br s), 5. 37 (1H, br), 7. 36 (1H, d, J = 8. 3 Hz), 7. 72 (1H, dd, J = 8. 3, 2. 4 Hz),

WO 00/09480

8. 41 (1H, d, J = 2.4 Hz). MS (FAB) m/z 405 (M + H).

参考例105

l-*tert*-プトキシカルボニル-4-[[(*B* -2-(6-クロロピリジン-3-イル) エチレン] スルホニル] ピペラジン

1-test-ブトキシカルボニル-4-[[(2RS)-2-(6-クロロピリジン-3-イル)-2-ヒドロキシエチル] スルホニル] ピペラジン (465 mg) をジクロロメタン (10 ml) に溶解し、ルメチルモルホリン (0.152 ml)、および M ルジメチル-4-アミノピリジン (14.1 mg) を加え、 アルゴン雰囲気下、氷冷下にて p-トルエンスルホニルクロリド (263 mg) を加えた。室温で2時間攪拌後、さらに M ルジメチル-4-アミノピリジン (141 mg) を加えて室温で3時間攪拌した。ジクロロメタン (20 ml) で希釈後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ジクロロメタン: メタノール = 100:1) で精製して標題化合物 (414 mg, 93%) を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 45 (9H, s), 3. 19 (4H, br), 3. 55 (4H, br), 6. 73 (1H, d, J = 15.6 Hz), 7. 40 (1H, d, J = 8.3 Hz), 7. 43 (1H, d, J = 15.6 Hz), 7. 76 (1H, dd, J = 8.3, 2. 5 Hz), 8. 50 (1H, d, J = 2.5 Hz).

元素分析: C16H22C1N3O3Sとして

計算値: C, 49.54; H, 5.72; N, 10.83; C1, 9.14; S, 8.27.

分析值: C. 49.54; H, 5.73; N, 10.63; Cl, 9.44; S, 8.15.

参考例106

1- (4-プロモ-2-メチルベンゾイル) -4- [(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

参考例12と同様の反応により、4-ブロモ-2-メチル安息香酸および!-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル]ピペラジン塩酸塩を原料として標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 2. 13 (3H, s), 2. 80-4. 10 (8H, m), 6. 89 (1H, d, J = 8. 3 Hz), 7. 30 (1H, dd, J = 8. 3, 2. 0 Hz), 7. 35 (1H, d, J = 2. 0 Hz), 7. 60 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 74 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 74 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 90-7. 95 (3H, m), 8. 30 (1H, br s).

MS (FAB) m/z 507 [(M + H) +, Br⁷⁹], 509 [(M + H) +, Br⁸¹].

参考例107

3-メチル-4-(4-ピリジル) 安息香酸 塩酸塩

参考例6と同様の反応により、4-プロモ-3-メチル安息香酸を原料として、標 題化合物を得た。

¹H NMR (DMSO- d_6) δ 2. 36 (3H, s), 7. 50 (1H, d, J = 7. 8 Hz), 7. 92 (1H, d, J = 7. 8 Hz), 7. 97 (1H, s), 8. 08 (2H, d, J = 6. 4 Hz), 8. 99 (2H, d, J = 6. 4 Hz).

MS (FAB) m/z 214 (M + H) $^+$.

参考例108

4-(2-メチル-4-ピリジル) 安息香酸 塩酸塩

参考例2と同様の反応により、4-ブロモ-2-メチルピリジンを原料として標題 化合物を得た.

¹H NMR (DMSO- d_6) δ 2. 81 (3H, s), 8. 10-8. 16 (4H, m), 8. 23 (1H, dd, J = 6. 4, 1. 5 Hz), 8. 36 (1H, d, J = 1. 5 Hz), 8. 85 (1H, d, J = 6. 4 Hz). MS (FAB) m/z 214 (M + H) [†].

参考例109

1,4-ジベンジル-2-メトキシカルボニルメチルピペラジン

パパージベンジルエチレンジアミン (12 ml) およびトリエチルアミン (12 ml)をトルエン (250 ml) に溶解し、氷冷下3-プロモクロトン酸メチル (7.0 ml)を商下し、室温で24時間攪拌した。さらにトリエチルアミン (2.0 ml) 加えて室温で71時間攪拌後、不溶物を濾去し、濾液を減圧留去した。得られた残渣に10%塩酸 (300 ml)を加え、析出晶を濾去した。濾液に酢酸エチルを加えて水層を分取し、炭酸カリウムを加えてアルカリ性にした。これに酢酸エチルを加えて有機層を分取し、飽和食塩水で洗浄後、無水炭酸カリウムで乾燥して溶媒を減圧留去した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル = 4:1)で精製し、標題化合物 (10.7 g. 62%)を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 2. 30–2. 70 (8H, m), 3. 11 (1H, br s), 3. 40–3. 80 (4H, m), 3. 60 (3H, s), 7. 20–7. 40 (10H, m).

MS (FAB) m/z 339 (M + H) $^{+}$.

参考例110

1-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル]-3-メトキシカルボニルメチルピペラジン

1.4-ジベンジル-2-メトキシカルボニルメチルピペラジン (2.04g) を酢酸 (40 ml) に溶解し、10% パラジウム炭素 (約50% 水分含有, 2.00g) を加え、室温にて4気圧下4時間接触還元を行なった。触媒を濾去し、濾液を減圧留去して得られた残さにジクロロメタンと飽和炭酸カリウム水溶液を加えて析出してきた不溶物を濾去した後に、有機層を分取した。飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥して溶媒を減圧留去した。得られた残渣をジクロロメタン (30 ml) に溶解し、6-クロロ-2-ナフチルスルホニルクロライド (782 mg) を加えて、0 ℃で2時間攪拌し、トリエチルアミン (410 μl) を加えて0 ℃でさらに3時間攪拌した。溶媒を減圧留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ジクロロメタ

ン ~ 3% メタノール - ジクロロメタン) で精製して標題化合物 (759 mg, 33%) を 得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1.71 (1H, br s), 2.15-2.55 (4H, m), 2.90-3.05 (2H, m), 3.15-3.25 (1H, m), 3.60-3.70 (5H, m), 7.55-7.60 (1H, m), 7.75-7.80 (1H, m), 7.85-7.95 (3H, m), 8.30 (1H, s).

MS (FAB) m/z 383 [(M + H)⁺, Cl³⁵], 385 [(M + H)⁺, Cl³⁷].

参考例111

4-tert-ブトキシカルボニル-1-[(3-クロロ-1-プロピル)スルホニル]ピペラジンアルゴン雰囲気下、氷冷下1-tert-ブトキシカルボニルピペラジン (3.00 g) とトリエチルアミン (2.24 ml) をジクロロメタン (40 ml) に溶解し、3-クロロ-1-プロパンスルホン酸クロリド (1.96 g) を加え、氷冷下20分間、さらに室温で10分間攪拌した。反応液をジクロロメタンで希釈し、水、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥して溶媒を減圧留去した。得られた残渣を酢酸エチルとヘキサンの混合溶媒より再結晶し、標題化合物 (4.36 g, 83%) を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 41 (9H, s), 2. 27–2. 33 (2H, m), 3. 08 (2H, t, J = 7. 3 Hz), 3. 26 (4H, t, J = 4. 9 Hz), 3. 53 (4H, t, J = 4. 9 Hz), 3. 69 (2H, t, J = 6. 1 Hz).

MS (FAB) m/z 327 (M + H) +

元素分析: C₁,H₂,C1N,O₄Sとして

計算値:C, 44.10; H. 7.09; Cl. 10.85; N. 8.57; S. 9.81.

分析值: C, 44.18; H. 7.11; Cl, 10.69; N, 8.23, S, 9.76.

参考例112

4-*tert-*ブトキシカルボニル-1-[(3-ヒドロキシ-1-プロピル) スルホニル] ピペラジン

4-tert-プトキシカルボニル-1-[(3-クロロ-1-プロピル)スルホニル]ピペラジン(1.18g)をNN-ジメチルホルムアミド(10 ml)に溶解し、酢酸カリウム(1.06g)を加えて室温にて2時間攪拌後、100℃で3時間加熱攪拌した。酢酸エチルで希釈し、水および飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて攪拌したのち、有機層を分取し、5%クエン酸水溶液、水、および飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残さをテトラヒドロフラン(20 ml)に溶解し、水(5 ml)および水酸化リチウムー水和物(221 mg)を加え、18時間室温にて攪拌した。酢酸エチルおよび飽和食塩水を加え、有機層を分取後、水層から酢酸エチルで抽出した。有機層をあわせて飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣を酢酸エチルとヘキサンの混合溶媒より再結晶して、標題化合物(944 mg,84%)を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 47 (9H, s), 2. 04-2. 11 (2H, m), 3. 06 (2H, t, J = 7. 6 Hz), 3. 25 (4H, t, J = 4. 9 Hz), 3. 53 (4H, t, J = 4. 9 Hz), 3. 80 (2H, q, J = 5. 4 Hz). MS (FAB) m/z 309 (M + H) $^+$.

元素分析: C₁,H₂N,O₅Sとして

計算值:C, 46.74; H, 7.84; N, 9.08; S, 10.40.

分析值: C, 46.80; H, 7.92; N, 9.05, S, 10.59.

参考例113

4-*test-*ブトキシカルボニル-1- [(3-メトキシメチルオキシ-1-プロピル) スルホニル] ピペラジン

4-tert-ブトキシカルボニル-1-[(3-ヒドロキシ-1-プロピル)スルホニル]ピペラジン (3.00 g) をジクロロメタン (60 ml) に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン (2.72 ml) を加え、氷冷下メトキシメチルクロライド (1.11 ml) を加えた。室温にて15時間攪拌した後、ジクロロメタンで希釈し、水、5% クエン酸水溶液、および飽和食塩水で洗浄して無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留

去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン: 酢酸エチル = 2:1) で精製し、標題化合物 (3.32 g, 97%) を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 1. 47 (9H, s), 2. 06-2. 13 (2H, m), 3. 03 (2H, m), 3. 25 (4H, t, J = 4.9 Hz), 3. 36 (3H, s), 3. 52 (4H, t, J = 4.9 Hz), 3. 63 (2H, t, J = 5.4 Hz), 4. 61 (2H, s).

MS (FAB) m/z 353 (M + H) +

元素分析: C14H28N2O6Sとして

計算值: C, 47.71; H, 8.01; N, 7.95; S, 9.10.

分析值:C, 47.77; H, 8.18; N, 7.97, S, 9.16.

参考例114

4-tert-プトキシカルボニル- $1-[(B-4-D \Box \Box -\beta -[2-(メトキシメチルオキシ) エチル]-<math>\beta$ -スチリルスルホニル] ピペラジン と

4- tert-プトキシカルボニル-1-[(Δ)-4-クロロ-β-[2-(メトキシメチルオキシ)ェチル]-β-スチリルスルホニル] ピペラジン

アルゴン雰囲気下、4-tert-ブトキシカルボニル-1-[(3-メトキシメチルオキシ-1-プロピル)スルホニル]ピペラジン (800 mg) をテトラヒドロフラン (10 ml) に 溶解し、-78 ℃にて tert-ブチルリチウム (1.7 M ヘキサン溶液、1.47 ml) を滴下し、-78 ℃で1時間攪拌した。トリメチルシリルクロライド (0.317 ml) を加え、-78 ℃で90分間攪拌後、tert-ブチルリチウム (1.7 M ヘキサン溶液、1.47 ml)を滴下し、-78 ℃で90分間攪拌した。-78 ℃にて p-クロロベンズアルデヒド (352 mg)のテトラヒドロフラン溶液 (テトラヒドロフラン 8 ml) を滴下し、2時間攪拌後、15時間かけて室温に戻して6時間攪拌した。氷冷下、5% クエン酸溶液 (20 ml)、酢酸エチル (150 ml)を加えて有機層を分取し、水、および飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル = 3 : 1 ~ 2 : 1)で

精製し、標題化合物 E体 (307 mg, 28%) 、 Z体 (751 mg, 70%) を得た。 E-form

'H NMR (CDC1₃) δ 1. 42 (9H, s). 2. 87 (2H, t; J = 7. 3 Hz). 3. 21–3. 28 (4H, m). 3. 35 (3H, s). 3. 46–3. 56 (4H, m). 3. 80 (2H, t, J = 7. 3 Hz). 4. 60 (2H, s). 7. 40 (2H, d, J = 8. 5 Hz). 7. 46 (2H, d, J = 8. 5 Hz). 7. 54 (1H, s).

Z-form

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 43 (9H, s), 2. 77 (2H, dt, J = 6.4, 1. 0 Hz), 2. 91–2. 98 (4H, m), 3. 19–3. 25 (4H, m), 3. 38 (3H, s), 3. 82 (2H, t, J = 6.4 Hz), 4. 66 (2H, s), 7. 07 (1H, s), 7. 32 (2H, d, J = 8.6 Hz), 7. 35 (2H, d, J = 8.6 Hz).

参考例115

6-クロロ-1-フェニルスルホニルインドール

6-クロロインドール (777 mg) のテトラヒドロフラン (25 ml) 溶液に-78 ℃にてルプチルリチウム (1.61 M ヘキサン溶液, 3.34 ml)を加え、1時間で-40 ℃まで昇温した。反応液を再び-78 ℃に冷却し、塩化ベンゼンスルホニル (867 μ1)を加え、3時間で室温まで昇温した。反応混液に水を加え、ジクロロメタンで抽出した。有機層を合わせて無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (シリカゲル 40 g、ヘキサン:酢酸エチル=5:7)で精製し、得られた白色固体をエタノールから再結晶して白色固体として表記化合物 (826 mg, 55%)を得た。

'H NMR (CDC1₃) δ 6. 64 (1H, d, J = 3. 9 Hz), 7. 21 (1H, dd, J = 8. 3, 1. 2 Hz), 7. 42-7. 60 (5H, m), 7. 88 (2H, d, J = 7. 3 Hz), 8. 03 (1H, s).

元素分析: C14H10C1NO2Sとして

計算値: C,57.63; H,3.45; C1,12.15; N,4.80; S,10.99.

分析值: C, 57.48; H, 3.75; Cl, 12.34; N, 4.87; S, 10.87.

参考例115と同様に参考例116~参考例117に示す化合物を合成した。 参考例116

5-クロロ-1-フェニルスルホニルインドール

¹H-NMR (CDC1₃) δ 6. 61 (1H, d, J = 3. 9 Hz), 7. 26 (1H, dd, J = 8. 3, 2. 0 Hz), 7. 45 (2H, t, J = 7. 3 Hz), 7. 50 (1H, d, J = 2. 0 Hz), 7. 56 (1H, m), 7. 59 (1H, d, J = 3. 9 Hz), 7. 86 (2H, m), 7. 92 (1H, d, J = 8. 3 Hz).

元素分析: C₁₄H₁₀C1NO₅Sとして

計算値: C, 57. 63; H, 3. 45; C1, 12. 15; N, 4. 80; S, 10. 99. 分析値: C, 57. 82; H, 3. 58; C1, 11. 91; N, 4. 79; S, 10. 92.

参考例117

5-プロモ-1-フェニルスルホニルインドール

¹H NMR(CDC1₃) δ 6. 60 (1H, d, J = 3. 7 Hz), 7. 42 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 45 (2H, t, J = 8. 8 Hz), 7. 55 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 57 (1H, d, J = 3. 7 Hz), 7. 73 (1H, d, J = 2. 0 Hz), 7. 86 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 87 (1H, d, J = 8. 8 Hz). 元素分析: $C_{14}H_{10}BrNO_2S$ として

計算值: C, 50.01; H, 3.00; N, 4.17; Br, 23.77; S, 9.54.

分析值:C, 49.96; H, 2.97; N, 4.02; Br, 23.90; S, 9.53.

参考例118

l-フェニルスルホニル-5-トリメチルシリルエチニルインドール

5-ブロモ-1-フェニルスルホニルインドール (1.50 g)、トリフェニルホスフィン (351 mg) をテトラヒドロフラン (7.00 ml) に溶解し、室温にてトリエチルアミン (2.00 ml)、 M M-ジメチルホルムアミド (7.00 ml)、トリメチルシリルアセチレン (945 μ1)、及び酢酸パラジウム (100 mg) を加えて5時間加熱還流した。室温まで放冷後、反応液に酢酸エチルと水を加えて有機層を分取し、無水硫

酸ナトリウムで乾燥後、減圧下溶媒を留去した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン : 酢酸エチル = $20:1 \sim 10:1$) で精製し、白色固体として標題化合物 (935 mg, 59 %) を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 0. 24 (9H, s), 6. 62 (1H, d, J = 3. 9 Hz), 7. 42 (1H, dd, J = 8. 8, 1. 5 Hz), 7. 44 (2H, t, J = 7. 8 Hz), 7. 52 (1H, d, J = 7. 8 Hz), 7. 56 (1H, d, J = 3. 9 Hz), 7. 66 (1H, d, J = 1. 5 Hz), 7. 85 (2H, d, J = 7. 8 Hz), 7. 92 (1H, d, J = 8. 8 Hz).

MS (FAB) m/z 354 (M + H⁺).

参考例119

5-クロロ-1-エチルインドール

5-クロロインドール (1.52 g) をベンゼン (10 ml) に溶解し、50% 水酸化ナトリウム水溶液 (10 ml)、テトラブチルアンモニウム ブロミド (161 mg)、ブロモエタン (1.64 g) を加えて室温で40時間攪拌した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加えた後、水とジクロロメタンを加えて有機層を分取した。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン = 1 : 20) で精製し、標題化合物 (1.68 g, 93%) を無色結晶として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ 1. 46 (3H, t, J = 7. 3 Hz), 4. 16 (2H, q, J = 7. 3 Hz), 6. 43 (1H, d, J = 2. 4 Hz), 7. 14 (1H, d, J = 2. 4 Hz), 7. 15 (1H, d, J = 8. 3 Hz), 7. 26 (1H, J = 8. 3 Hz), 7. 59 (1H, s).

MS (EI) m/z 179 (M⁺, Cl³⁵), 181 (M⁺, Cl³⁷).

参考例120

塩化 6-クロロ-1-フェニルスルホニルインドール-2-スルホニル 6-クロロ-1-フェニルスルホニルインドール (777 mg) のエーテル (12 ml) 溶 液に -78 ℃にてtert-ブチルリチウム (1.56 M ペンタン溶液、1.78 ml)を 商下後、30分で0 ℃まで昇温した。1時間攪拌後、反応混液を再び-78 ℃に冷却 して亜硫酸ガスを導入し、1時間で室温まで昇温後、1時間攪拌した。反応液を減 圧濃縮した後、ヘキサンを加えて再び減圧濃縮した。得られた残渣をジクロロメ タンに溶解し、0 ℃にてM-クロロスクシンイミド (390 mg) を加え、1時間で室 温まで昇温して30分間攪拌した。反応液にジクロロメタンと水を加え、有機層を 分取して無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をメタ ノールから再結晶し、白色固体として表記化合物 (857 mg, 79%) を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 7. 39 (1H, dd, J = 8. 3, 1. 6 Hz), 7. 48-7. 67 (4H, m), 7. 68 (1H, s), 8. 08 (2H, d, J = 7. 3 Hz), 8. 35 (1H, s).

元素分析: C14H3C1NO4S2として

計算値: C, 43.09; H, 2.32; Cl, 18.17; N, 3.59; S, 16.43.

分析值: C, 43.32; H, 2.67; Cl, 18.25; N, 3.64; S, 16.22.

参考例120と同様に参考例121~128に示す化合物を合成した。

参考例121

塩化 1-フェニルスルホニルインドール-2-スルホニル

'H-NMR (CDC1₃) δ 7. 40 (1H, t, J = 7. 6 Hz), 7. 45-7. 53 (2H, m), 7. 57-7. 67 (2H, m), 7. 69 (1H, d, J = 7. 8 Hz), 7. 73 (1H, s), 8. 08 (2H, d, J = 7. 3 Hz), 8. 31 (1H. d. J = 8. 8 Hz).

MS (EI) m/z 355 M^t.

元素分析: C, H, ClNO, S, として

計算值: C, 47. 26; H. 2. 83; Cl. 9. 96; N. 3. 94; S, 18. 02.

分析值: C, 47. 33; H, 3. 08; Cl, 10. 04; N, 3. 98; S, 18. 18.

参考例122

塩化 5-クロロ-1-フェニルスルホニルインドール-2-スルホニル

¹H-NMR (CDC1₃) δ 7. 46-7. 54 (2H, m), 7. 58 (1H, dd, J = 9. 3, 2. 0 Hz), 7. 63 (1H, t, J = 7. 3 Hz), 7. 64 (1H, s), 7. 67 (1H, d, J = 2. 0 Hz), 8. 06 (2H, d, J = 7. 3 Hz), 8. 26 (1H, d, J = 9. 3 Hz).

MS (EI) m/z 291 (M⁺, Cl³⁵), 293 (M⁺, Cl³⁷).

元素分析:C14H3C12NO4S2として

計算值: C, 43.09; H, 2.32; Cl, 18.27; N, 3.59; S, 16.43.

分析值: C, 42. 98; H, 2. 51; Cl, 18. 36; N, 3. 59; S, 16. 47.

参考例123

塩化 5-クロロ-1-エチルインドール-2-スルホニル

¹H-NMR (CDC1₃) δ 1. 52 (3H, t, J = 7. 3 Hz), 4. 59 (2H, q, J = 7. 3 Hz), 7. 36 (1H, s), 7. 39 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 45 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 73 (1H, d, J = 2. 0 Hz).

MS (EI) m/z 277 (M⁺, C1³⁵), 279 (M⁺, C1³⁷).

参考例124

塩化 1-フェニルスルホニル-5-トリメチルシリルエチニルインドール-2-スルホ ニル

¹H NMR (CDC1₃) δ 0. 26 (9H, s), 7. 48 (2H, t, J = 7.8 Hz), 6. 61 (1H, t, J = 7.8 Hz), 7. 65 (1H, s), 7. 69 (1H, dd, J = 8.8, 1. 5 Hz), 7. 79 (1H, d, J = 1.5 Hz), 8. 04 (2H, d, J = 7.8 Hz), 8. 24 (1H, d, J = 8.8 Hz).

MS (FAB) m/z 452 [0M + H) + C1³⁵], 454 [(M + H) + C1³⁷].

参考例125

塩化 5-クロロベンゾ[b] フラン-2-スルホニル

¹H NMR (CDCl₃) δ 7. 57 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 59 (1H, s), 7. 61 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 76 (1H, d, J = 2. 0 Hz).

MS (EI) m/z 250 (M⁺, Cl³⁵), 252 (M⁺, Cl³⁷).

元素分析: C₈H₄C1₇O₃Sとして

計算值: C, 38.27; H, 1.61; Cl, 28.24; S, 12.77.

分析值: C, 38.33; H, 1.71; Cl, 28.16; S, 12.57.

参考例126

塩化 6-クロロベンゾ[b] フラン-2-スルホニル

¹H NMR (CDC1₃) δ 7. 43 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 62 (1H, s), 7. 69 (1H, s), 7. 70 (1H, d, J = 8. 8 Hz).

MS (EI) m/z 250 (M⁺, Cl³⁵), 252 (M⁺, Cl³⁷).

元素分析: C₈H₄Cl₂O₃Sとして

計算值: C, 38.27; H, 1.61; Cl, 28.24; S, 12.77.

分析値:C, 38.31; H, 1.60; Cl, 28.34; S, 12.60.

参考例127

塩化 5-クロロベンゾ[b] チオフェン-2-スルホニル

¹H NMR (CDC1₃) δ 7. 57 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 85 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 96 (1H, d, J = 2. 0 Hz), 8. 08 (1H. s).

MS (FD) m/z 266 (M⁺, C1³⁵), 268 (M⁺, C1³⁷).

参考例128

塩化 6-クロロベンゾ[b]チオフェン-2-スルホニル

¹H NMR (CDCl₃) δ 7. 54 (1H, dd, J = 8. 3, 1. 5 Hz). 7. 90 (1H, d, J = 8. 3 Hz). 7. 92 (1H, s), 8. 11 (1H, s).

MS (FAB) m/z 266 [(M + H) +, C1³⁵], 268 [(M + H) +, C1³⁷].

参考例129

l- test-プトキシカルボニル-4- [(5-クロロ-1-フェニルスルホニルインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン

塩化 5-クロロ-1-フェニルスルホニルインドール-2-スルホニル (4.41 g) のジクロロメタン溶液 (75 ml) に、氷冷下 tert-ブチル 1-ピペラジンカルボキシラート (2.21 g)、トリエチルアミン (1.65 ml) を加えて室温で3時間攪拌した。反応終了後、水とジクロロメタンを加え、有機層を分取して無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン = 1:20) で精製し、標題化合物 (3.63 g, 60%) を無色結晶として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ 1. 45 (9H, s), 3. 35-3. 42 (4H, br), 3. 50-3. 55 (4H, br), 7. 40-7. 48 (4H, m), 7. 53-7. 58 (2H, m), 8. 00-8. 05 (2H, m), 8. 23 (1H, d, J = 8.8 Hz).

参考例129と同様に参考例130~133に示す化合物を合成した。 参考例130

1-*lest*-ブトキシカルボニル-4- [(1-フェニルスルホニルインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン

¹H-NMR (CDC1₃) δ 1. 45 (9H, s), 3. 34-3. 44 (4H, br), 3. 48-3. 56 (4H, br), 7. 33 (1H, t, J = 7.3 Hz), 7. 36-7. 45 (2H, m), 7. 47-7. 61 (4H, m), 8. 04 (2H, d, J = 7.3 Hz), 8. 29 (1H, d, J = 8.8 Hz).

MS (EI) m/z 505 M^t.

参考例131

l-lerl-ブトキシカルボニル-4-[(5-クロロ-1-エチルインドール-2-イル) ズルホニル] ピペラジン

'H-NMR (CDC1₃) δ 1. 41 (3H, t, J = 7. 3 Hz), 1. 43 (9H, s), 3. 16-3. 23 (4H, m), 3. 48-3. 55 (4H, m), 4. 45 (2H, q, J = 7. 3 Hz), 7. 03 (1H, s), 7. 32-7. 34 (2H, m), 7. 66 (1H, d, J = 2. 0 Hz).

MS (EI) m/z 427 (M⁺, Cl³⁵), 429 (M⁺, Cl³⁷).

参考例132

1- test-ブトキシカルボニル-4- [(5-クロロ-1-フェニルスルホニルインドー)ル-2-イル) スルホニル] ホモピペラジン

¹H-NMR (CDC1₃) δ 1. 47 (9H, s), 1. 98-2. 17 (2H, m), 3. 42-3. 57 (8H, m), 7. 28 (1H, s), 7. 41-7. 46 (3H, m), 7. 53-7. 57 (2H, m), 8. 05 (2H, d, J = 7. 3 Hz), 8. 20 (1H, d, J = 9. 3 Hz).

MS (FAB) m/z 554 [(M + H)⁺, Cl³⁵], 556 [(M + H)⁺, Cl³⁷].

参考例133

cis-1-[(5-クロロ-1-フェニルスルホニルインドール-2-イル)スルホニル]-3, 5-ジメチルピペラジン

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 07 (6H, d, J = 6. 4 Hz), 2. 45–2. 55 (2H, m), 2. 95–3. 05 (2H, m), 3. 75–3. 80 (2H, m), 7. 35–7. 50 (4H, m), 7. 50–7. 60 (2H, m), 8. 00–8. 05 (2H, m), 8. 22 (1H, d, J = 9. 3 Hz).

MS (FAB) m/z 468 [(M + H)⁺, C1³⁵], 470 [(M + H)⁺, C1³⁷].

参考例134

I-[(5-クロロ-I-フェニルスルホニルインドール-2-イル)スルホニル]-3-(エトキシカルボニル)ピペラジン

tert-ブチル 1-(3-エトキシカルボニル) ピペラジンカルボキシラート (3.97g) に飽和塩酸エタノール溶液を加えて30分間攪拌した。溶媒を減圧留去後、ジクロロメタン (200 ml) に懸濁させ、塩化 5-クロロ-1-フェニルスルホニルインドール-2-スルホニル (6.00 g) とトリエチルアミン (6.40 ml) を加えて室温で3時間攪拌した。水とジクロロメタンを加えて有機層を分取し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (メタノール : ジクロロメタン = 1 : 20) で精製し、標題化合物 (4.44 g,56%) を無色結晶として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ 1. 24 (3H, t, J = 6.8 Hz), 2. 87-2. 95 (1H, m), 3. 11-3. 28 (3H, m), 3. 57-3. 66 (2H, m), 3. 91-3. 98 (1H, m), 4. 17 (2H, q, J = 6.8 Hz), 7. 38-7. 48 (4H, m), 7. 55-7. 59 (2H, m), 8. 03 (2H, d, J = 7.8 Hz), 8. 21 (1H, d, J = 9.3 Hz).

MS (EI) m/z 511 (M⁺, Cl³⁵), 513 (M⁺, Cl³⁷)⁺.

参考例135

I-tert-ブトキシカルボニル-4- [(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン

1-tert-ブトキシカルボニル-4-[(5-クロロ-1-フェニルスルホニルインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン (4.84 g) に、0.5 N水酸化ナトリウムメタノール溶液 (20 ml) を加え室温で1時間攪拌した。氷冷下飽和塩化アンモニウム水溶液を加えた後、水とジクロロメタンを加えて有機層を分取した。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノール: ジクロロメタン=1:20)で精製し、標題化合物 (3.33 g, 93%) を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ 1. 40 (9H, s), 3. 05-3. 14 (4H, m), 3. 48-3. 57 (4H, m), 6, 96 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7. 33 (1H, dd, J = 8.8, 2. 0 Hz), 7. 38 (1H, d, J = 8.8

Hz), 7.67 (1H, d, J = 2.0 Hz), 8.78 (1H, br). MS (FAB) m/z 400 [(M + H) +, C1³⁵], 402 [(M + H) +, C1³⁷].

参考例136

1-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-3-メトキシカルボニルピペラジン 参考例135と同様に標題化合物を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ 2. 70-2. 82 (1H, m), 2. 84-2. 97 (2H, m), 3. 06-3. 16 (1H, m), 3. 37-3. 46 (1H, m), 3. 61 (1H, dd, J=8.3, 3. 4 Hz), 3. 69-3. 80 (1H, m), 3. 75 (3H, s), 6. 98 (1H, s), 7. 32 (1H, dd, J=8.8, 2. 0 Hz), 7. 38 (1H, d, J=8.8, Hz), 7. 67 (1H, s), 8. 80 (1H, s).

MS (EI) m/z 357 (M⁴, Cl³⁵), 359 (M⁴, Cl³⁷) ⁴.

参考例137

3- (N-メチルカルバモイル) -1- [(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン

1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-3-メトキシカルボニルピペラジン (480 mg) をテトラヒドロフラン (25 ml) に溶解し、0.2 N水酸化ナトリウムメタノール溶液 (7 ml)、水 (2 ml)を加えて室温で1時間攪拌した後に、溶媒を減圧留去した。得られた黄色アモルファス (520 mg)を N M・ジメチルホルムアミド (60 ml)に溶解し、室温で1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (18.1 mg)、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩 (334 mg)、メチルアミン 塩酸塩 (90.5 mg) およびM・メチルモルホリン (271 mg)を加えて室温で12時間攪拌した。溶媒を減圧留去し、水と酢酸エチルを加えて有機層を分取したのち、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (メタノール:ジクロロメタン = 1:50)で精製して、標題化合物 (140 mg, 29%)を褐色非晶質固体として得た。

¹H-NMR (DMSO- d_{θ}) δ 2. 39-2. 52 (2H, m), 2. 64 (3H, d, J = 3. 9 Hz), 2. 18-2. 30 (1H, m), 2. 94-3. 00 (1H, m), 3. 20-3. 37 (2H, m), 3. 57-3. 66 (1H, m), 6. 90-6. 95 (1H, br), 7. 22-7. 27 (1H, br), 7. 44-7. 49 (1H, m), 7. 66-7. 78 (2H, m), 8. 04-8. 17 (3H, m), 12. 24 (1H, m).

参考例138

1-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル] ピペラジン 塩酸塩

1-tert-プトキシカルボニル-4-[(5-クロロ-I-フェニルスルホニルインドール-2-イル)スルホニル]ピペラジン (3.63 g) をメタノール (100 ml) に溶解し、氷冷下0.2 N水酸化ナトリウムメタノール溶液 (100 ml) を加え室温で12時間攪拌した。氷冷下飽和塩化アンモニウム水溶液を加えた後、水とジクロロメタンを加えて有機層を分取し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮して析出した固体をろ取し、飽和塩酸エタノールに溶解して30分間攪拌した。溶媒を減圧留去し、減圧乾燥することにより、標題化合物 (1.25 g, 54%) を無色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO- d_0) δ 3. 25-3. 43 (8H, br), 7. 46 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 64 (1H, d, J = 8. 8), 7. 93 (1H, s), 9. 33 (1H, br), 12. 70 (1H, br).

MS (EI) m/z 298 (M⁺, Cl³⁵), 300 (M⁺, Cl³⁷).

元素分析: C1,H14C1N3O,S・HC1・0.5H20として

計算值:C, 41.75; H, 4.67; C1, 20.54; N, 12.17; S, 9.29.

分析值:C, 41.78; H, 4.98; C1, 20.40; N, 11.88; S, 9.34.

参考例139

l-tert-プトキシカルボニル-4- [(5-クロロ-1-メチルインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン

水素化ナトリウム (油性約 60%, 50.3 mg) を石油エーテルで2回洗浄し、テ

トラヒドロフラン (10 ml) に懸濁させ、氷冷下1-tert-ブトキシカルボニル-4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]ピペラジン (457 mg) のテトラヒドロフラン溶液 (テトラヒドロフラン 10 ml) を加えて30分間攪拌した。氷冷下、ヨードメタン (179 mg) を加えた後、室温に昇温して85時間攪拌した。水とジエチルエーテルを加えて有機層を分取し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (メタノール: ジクロロメタン = 1 : 50) で精製し、標題化合物 (270 mg, 57%)を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ 1. 42 (9H, s), 3. 14-3. 21 (4H, m), 3. 48-3. 55 (4H, m), 3. 96 (3H, s), 7. 06 (1H, s), 7. 31 (1H, d, J = 9. 3 Hz), 7. 36 (1H, dd, J = 9. 3, 2. 0 Hz), 7. 66 (1H, d, J = 2. 0 Hz).

MS (FAB) m/z 413 [(M + H)⁺, C1³⁵], 415 [(M + H)⁺, C1³⁷].

参考例140

1- tert-ブトキシカルボニル-4- [(5-クロロ-1-エトキシカルボニルメチルインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン

参考例139と同様に標題化合物を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ 1. 27 (3H, t, J = 7. 3 Hz), 1. 43 (9H, s), 3. 10-3. 19 (4H, m), 3. 45-3. 53 (4H, m), 4. 22 (2H, q, J = 7. 3 Hz), 5. 15 (2H, s), 7. 15 (1H, s), 7. 17 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 26 (1H, s), 7. 36 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 68 (1H, d, J = 2. 0 Hz).

MS (FAB) m/z 485 [(M + H)⁺, Cl³⁵], 487 [(M + H)⁺, Cl³⁷].

参考例141

cis-l-(4-プロモベンゾイル)-4-{(5-クロロ-1-フェニルスルホニルインドール-2-イル)スルホニル]-2,6-ジメチルピペラジン

 $cis-1-[(5-クロロ-1-フェニルスルホニルインドール-2-イル) スルホニル]-3,5-ジメチルピペラジン(1.30 g)をジクロロメタン(40 ml)に溶解し、氷冷下ジイソプロピルエチルアミン(645 <math>\mu$ 1)を加えた後、塩化 4-ブロモベンゾイル(0.74 g)のジクロロメタン溶液(ジクロロメタン 5 ml)を滴下して室温で3時間攪拌した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて有機層を分取し、0.5N塩酸、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル = $2:1\sim1:1$)で精製し、標題化合物(1.8 g,97%)を淡黄色アモルファスとして得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 45 (6H, d, J = 6.8 Hz), 3. 05-3. 15 (2H, m), 3. 74 (2H, m), 4. 40 (2H, br), 7. 23 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7. 40-7. 50 (4H, m), 7. 50-7. 60 (4H, m), 8. 00-8. 05 (2H, m), 8. 24 (1H, d, J = 9.3 Hz).

MS (EI) m/z 649 [(M + H) +, C]³⁵], 651 [(M + H) +, C]³⁷].

参考例142

エチル-2-(4-ピリジル)-5-ピリミジンカルボン酸

室温でナトリウムエトキシド (590 mg) を無水エタノール (50 ml) に溶解させ、4-アミジノピリジン 塩酸塩 (1.31 g)を加え、エチル 2.2-ジホルミル酢酸 (1.20 g) の無水エタノール溶液 (エタノール 50 ml) を滴下した後に6時間加熱 還流した。溶媒を減圧留去して得られた残さにジクロロメタンと水を加え、有機 層を分取し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮した後、残さをエタノール中結晶化させ、標題化合物 (279 mg, 15%)を無色結晶として得た。

'H NMR (DMSO- d_6) δ 1. 46 (3H, t, J=7.3 Hz), 4. 48 (2H, q, J=7.3 Hz), 8. 35 (2H, d, J=5.9 Hz), 8. 82 (2H, d, J=5.9 Hz), 9. 38 (2H, s).

MS (FAB) m/z 230 (M + H) +

元素分析: C,,H,,N,O,として

計算值: C, 62.87; H, 4.84; N, 18.33.

分析值: C, 62.80; H. 4.78; N. 18.25.

参考例143

2-(4-ピリジル)-5-ピリミジンカルボン酸

参考例11と同様の反応により、エチル2-(4-ピリジル)-5-ピリミジンカルボン酸を原料として標題化合物を得た。

¹H NMR (DMSO- d_6) δ 8. 32 (2H, d, J = 5. 9 Hz), 8. 82 (2H, d, J = 5. 9 Hz), 9. 38 (2H, s).

MS (FAB) m/z 201 (M + H) $^{+}$.

元素分析: C10H7N3O,・0.1H70として

計算值: C, 59.17; H, 3.58; N, 20.70.

分析值: C, 59.09; H, 3.49; N, 20.69.

参考例144

1- [(5-プロモピリミジン-2-イル) カルボニル] -4- [(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン

参考例12と同様の反応により、5-プロモ-2-ピリミジンカルボン酸、1-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル] ピペラジン塩酸塩を原料として、標題化合物を無色固体として得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 3. 14–3. 17 (2H, m), 3. 25–3. 29 (2H, m), 3. 52–3. 55 (2H, m), 3. 92–3. 95 (2H, m), 7. 97 (1H, s), 7. 32–7. 40 (2H, m), 7. 69 (1H, s), 8. 79 (1H, br s), 8. 84 (2H, s).

MS (FAB) m/z 484 [(M + H) +. Cl³⁵ and Br⁷⁹], 486 [(M + H) +. Cl³⁵ and Br⁸¹, Cl³⁷ and Br⁷⁹], 488 [(M + H) +. Cl³⁷ and Br⁸¹]

参考例145

6-クロロ-2-メルカプトベンゾチアゾール

氷冷下、二塩化二硫黄 (25.0 ml) に p-クロロアニリン (5.70 g) の酢酸溶液 (酢酸 7 ml) を30分間で滴下した後、室温で3時間、約80℃で3時間攪拌した。反 応液にベンゼン (50 ml) を加えて緑色結晶を濾取し、ベンゼンで洗浄した。こ のものを氷水 (500 ml) に溶解させ1時間攪拌した後、6N水酸化ナトリウム水溶液でアルカリ性にし、さらに炭酸水素ナトリウム (6 g) を加えて100℃で1時間攪拌した。反応液に活性炭を加えてセライト濾過し、濾液に二硫化炭素

(2.70 ml) を加えて約50℃で昇温し1.5時間攪拌した。室温まで冷却した後、1 N塩酸で酸性にして析出した無色粉末を濾取、乾燥して標題化合物 (1.30 g. 14%)を得た。

¹H NMR (DMSO- d_6) δ 7. 28 (1H, d, J = 8. 3 Hz), 7. 45 (1H, dd, J = 8. 3, 2. 0 Hz), 7. 86 (1H, d, J = 2. 0 Hz).

MS (FAB) m/z 202 [(M + H) +, C1³⁵], 204 [(M + H) +, C1³⁷].

元素分析: C7H4CINS2として

計算値: C, 41.68; H, 2.00; CI, 17.58; N, 6.94; S, 31.80.

- 分析値: C, 41.64; H, 2.13; Cl. 17.83; N. 6.94; S. 31.70.

参考例146

1- tert-ブトキシカルボニル-4- [(5-クロロベンゾチアゾール-2-イル) スルフェニル] ピペラジン

室温で tert-ブチル 1-ピペラジンカルボキシラート (5.58 g)、5-クロロ-2-メルカプトベンゾチアゾール (1.21 g) および水酸化ナトリウム (0.48 g) を水 (25 ml) に溶解させ、よう素 (1.53 g) およびよう化カリウム (1.65 g) を含む水溶液 (25 ml) をゆっくり滴下した。析出してきた無色結晶を遮取し、水で洗浄後、減圧下乾燥して標題化合物 (1.1 g, 48%)を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 48 (9H, s). 3. 24 (4H, br s). 3. 58 (4H, br s). 7. 26 (1H, m), 7. 70 (1H, d, J = 8. 3 Hz), 7. 81 (1H, s).

MS (FAB) m/z 386 [(M + H) +, C1³⁵], 388 [(M + H) +, C1³⁷].

参考例147

l- tert-ブトキシカルボニル-4- [(6-クロロベンゾチアゾール-2-イル) スルフェニル] ピペラジン

参考例146と同様に標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 48 (9H, s), 3. 24 (4H, br s), 3. 58 (4H, br s), 7. 37 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 73 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 77 (1H, d, J = 2. 0 Hz). MS (FAB) m/z 386 [(M + H) +, C1³⁵], 388 [(M + H) +, C1³⁷].

参考例148

1- tert-ブトキシカルボニル-4- [(5-クロロベンゾチアゾール-2-イル) スルホニル] ピペラジン

室温で 1-tert-ブトキシカルボニル-4-[(5-クロロベンゾチアゾール-2-イル) スルフェニル] ピペラジン (1.10 g)、炭酸カリウム (1.30 g) をエタノール (30 ml) と水 (10 ml) の混合溶媒に懸濁させ、0℃で3-クロロ過安息香酸 (2.11 g) のエタノール (25 ml) を滴下後、室温まで昇温し24時間攪拌した。チオ硫酸ナトリウムと酢酸エチルを加えて有機層を分取後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去して得られた残さをシリカゲルクロマトグラフィー (ジクロロメタン ~ 2% メタノールージクロロメタン) で精製して標題化合物 (293 mg, 25%) を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 43 (9H, s), 3. 35–3. 43 (4H, m), 3. 51–3. 58 (4H, m), 7. 55 (1H, dd, J = 8. 8. 1. 5 Hz), 7. 90 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 8. 18 (1H, d, J = 1. 5 Hz).

MS (FAB) m/z 418 [(M + H) + C1³⁵], 420 [(M + H) + C1³⁷].

参考例149

l-*test*-ブトキシカルボニル-4-[(6-クロロベンゾチアゾール-2-イル) スルホニル] ピペラジン

参考例148と同様に標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 43 (9H, s), 3. 35–3. 43 (4H, m), 3. 50–3. 58 (4H, m), 7. 59 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 97 (1H, d, J = 2. 0 Hz), 8. 10 (1H, d, J = 8. 8 Hz).

MS (FAB) m/z 418 [(M + H) +, C1³⁵], 420 [(M + H) +, C1³⁷].

参考例35と同様に参考例150~参考例151に示す化合物を合成した。 参考例150

MS (FAB) m/z 318 [(M + H) +, C1³⁵], 320 [(M + H) +, C1³⁷].

参考例151

元素分析: C₁₁H₁₂C1N₃O₂S₂·1. 05HC1·0. 5H20として

計算值: C, 36.19; H, 3.88; C1, 19.91; N, 11.51; S. 17.57.

分析值: C. 36.19; H, 4.10; Cl. 20.08; N, 11.50; S. 17.19.

参考例1と同様に参考例152~参考例155に示す化合物を合成した。 参考例152

1- [(5-クロロベンゾ[b] フラン-2-イル) スルホニル] ピペラジン 塩酸塩 'H NMR (DMSO- d_6) δ 3. 20 (4H, br), 3. 45 (4H, br), 7. 62 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 76 (1H, s), 7. 85 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 96 (1H, s), 9. 41 (1H, br). MS (FAB) m/z 301 [(M + H) +, C1³⁵], 303 [(M + H) +, C1³⁷].

元素分析: C₁₂H₁₃C1N₂O₃S・HC1・0.1H₂Oとして

計算值:C, 42.51; H, 4.22; Cl, 20.91; N, 8.26; S, 9.46.

分析值:C, 42.38; H, 4.33; Cl, 20.92; N, 8.18; S, 9.58.

参考例153

1-[(6-クロロベンゾ[b] フラン-2-イル) スルホニル] ピペラジン 塩酸塩
¹H NMR (DMSO- d_6) δ 3. 20 (4H, t, J = 4. 9 Hz), 3. 42 (4H, t, J = 4. 9 Hz), 7. 51 (1H, d, J = 7. 8 Hz), 7. 82 (1H, s), 7. 89 (1H, d, J = 7. 8 Hz), 9. 18 (1H, br). MS (FAB) m/z 301 [(M + H) $^+$, Cl 35], 303 [(M + H) $^+$, Cl 37].

元素分析: C1,H1,C1N,O3S・HC1・0.5H20として

計算値: C, 41.63; H, 4.37; Cl, 20.48; N, 8.09; S, 9.26.

分析值:C, 41.54; H, 4.32; C1, 20.49; N, 7.90; S, 9.07.

参考例154

1-[(5-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] ピペラジン 塩酸塩

'H NMR (DMSO-d_g) δ 3. 20-3. 50 (8H, m), 7. 64 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 8. 12

(1H, s). 8. 20 (1H, s), 8. 23 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 9. 22 (2H, br s).

MS (FAB) m/z 317 [(M + H) +, C1³⁵], 319 [(M + H) +, C1³⁷].

元素分析: C₁₂H₁₃C1N₂O₂S₂・HC1・1.6 H₂Oとして

計算値: C, 37.72; H, 4.54; Cl, 18.56; N, 7.33; S, 16.78.

分析值: C, 37.56; H, 4.67; Cl, 18.72; N, 7.17; S, 16.56.

参考例155

I-[(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-イル) スルホニル] ピペラジン 塩酸塩

'H NMR (DMSO-d) δ 3. 20-3. 38 (8H, m), 7. 59 (1H, dd, J=8.8, 2.0 Hz), 8. 10 (1H, d, J=8.8 Hz), 8. 16 (1H, s), 8. 36 (1H, d, J=8.8 Hz), 9. 29 (2H, br s).

MS (FAB) m/z 317 [(M + H)⁺, C1³⁵], 319 [(M + H)⁺, C1³⁷].

元素分析: C₁₂H₁₃C1N₂O₂S₂・HC1として

計算值: C, 40.80; H, 3.99; C1, 20.07; N, 7.93; S, 18.15.

分析值: C, 40.64; H, 4.04; Cl, 20.06; N, 7.90; S, 17.91.

参考例156

1- [(5-プロモピリミジン-2-イル)カルボニル]-4- [(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル] ピペラジン

参考例12と同様に標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 3. 10-3. 13 (2H, m), 3. 22-3. 25 (2H, m), 3. 49-3. 53 (2H, m), 3. 90-3. 94 (2H, m), 7. 59 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 75 (1H, dd, J = 8. 8, 1. 5 Hz), 7. 91-7. 95 (3H, m), 8. 30 (1H, br s), 8. 82 (2H, s).

MS (FAB) m/z 495 [(M + H)⁺, Cl³⁵ and Br⁷⁹], 497 [(M + H)⁺, Cl³⁵ and Br⁸¹, Cl³⁷ and Br⁷⁹], 499 [(M + H)⁺, Cl³⁷ and Br⁸¹].

参考例157

1- [(5-ブロモピリミジン-2-イル) カルボニル] -4- [(6-クロロベンゾチオフェン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

参考例12と同様の反応により、標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 3. 19-3. 23 (2H, m), 3. 29-3. 33 (2H, m), 3. 53-3. 56 (2H, m), 3. 93-3. 97 (2H, m), 7. 46 (1H, dd, J = 8. 8, 1. 5 Hz), 7. 77 (1H, s), 7. 83 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 88 (1H, d, J = 1. 5 Hz), 8. 84 (2H, s).

MS (FAB) m/z 501 [(M + H) +, Cl³⁵ and Br⁷⁹], 503 [(M + H) +, Cl³⁵ and Br⁸¹, Cl³⁷ and Br⁷⁹], 505 [(M + H) +, Cl³⁷ and Br⁸¹]

元素分析: C₁₇H₁₄BrClN₄O₃S₂として

計算值: C, 40.69; H, 2.81; N, 11.17; S, 12.78.

分析值: C, 40.90; H, 2.87; N, 10.92; S, 12.87.

参考例158

1-ペンジル-4-test-プトキシカルボニルピペラジン

lert -ブチル1-ピペラジンカルボキシラート (2.50 g) をアセトニトリル (80 ml) に溶解し、氷冷下臭化ベンジル (1.59 ml) 及びトリエチルアミン (1.87 ml) を滴下し、室温にて90分間攪拌した。溶媒を減圧留去した後、蒸留水、ジクロロメタンを加えて有機層を分取し、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル : $^{+}$ $^{+$

¹H-NMR (CDC1₃) δ 1. 45 (9H, s), 2. 38 (4H, t, J = 4. 9 Hz), 3. 42 (4H, t, J = 4. 8 Hz), 3. 51 (2H, s), 7. 25-7. 29 (1H, m), 7. 30-7. 33 (4H, m).

MS (EI) m/z 276 M^t.

参考例159

トペンジルピペラジン. 塩酸塩

1-ペンジル-4-test-ブトキシカルボニルピペラジン (3.12 g) に飽和塩酸エタ

ノールを加え、室温で90分間攪拌し、溶媒を減圧留去及び乾燥して標題化合物 (2.73 g, 97%) を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO- d_{θ}) δ 3. 05-3. 67 (9H, m), 4. 38 (2H, br), 7. 35-7. 70 (5H, m), 9. 61 (1H, br).

MS (EI) m/z 176 M⁺.

元素分析: C1H16N2・2HC1・0. 2H20として

計算値: C, 52.27; H, 7.34; Cl, 28.05; N, 11.27.

分析值:C, 52.04; H. 7.36; Cl. 27.89; N. 11.24.

参考例160

1-ベンジル-4-スルファモイルピペラジン

クロロスルホニルイソシアナート (0.35 ml) をジクロロメタン (5 ml) に溶解し、氷冷下 tert-ブタノール (0.21 ml) を滴下し、30分間攪拌した。これを、氷冷下1-ベンジルピペラジン 2塩酸塩 (0.25 g) のジクロロメタン溶液 (ジクロロメタン 20 ml) に滴下したのち、トリエチルアミン (0.28 ml) を加えて氷冷下30分間攪拌し、更に室温で1時間攪拌した。蒸留水、ジクロロメタンを加えて有機層を分取し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (メタノール: ジクロロメタン = 1 : 50 ~ 1 : 25) で精製し、1-ベンジル-[4-(M-tert-ブトキシカルボニル)スルファモイル] ピペラジンを無色粉末として得た。これに飽和塩酸エタノールを加え、室温で1時間攪拌し、溶媒を減圧留去した後に、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液とジクロロメタンを加え、有機層を分取し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、標題化合物 (0.26 g. quant.) を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ 2. 58. (4H, t, J = 4. 9 Hz), 3. 22 (4H, t, J = 4. 9 Hz), 3. 56 (2H, s), 4. 33 (2H, br), 7. 27-7. 36 (5H, m).

TUIT

MS (EI) m/z 255 Mt.

参考例161

3, 4-ビス (プロモメチル) -1-クロロベンゼン

1-クロロ-3, 4-ジメチルベンゼン (20.0 ml) をアセトニトリル (500 ml) に溶解し、N-ブロモスクシンイミド (53.0 g) とアゾイソブチロニトリル (1.20 g) を加え、1時間加熱還流した。冷却後、溶媒を減圧留去して得られた残さにジクロロメタンを加え、析出物を谴去し、濾液を減圧濃縮した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン)に付し、標題化合物 (41.5 g, 93%)を無色油状物として得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ 4.59 (2H, s), 4.61 (2H, s), 7.27-7.36 (3H, m). MS (EI) m/z 295 M⁺.

参考例162

1-ペンジル-4-[(5-クロロイソインドール-2-イル)スルホニル] ピペラジン

1-ベンジル-4-スルファモイルピペラジン (251 mg) をエタノール (5 ml) に溶解し、3, 4-ビス (プロモメチル) -1-クロロベンゼン (293 mg) と炭酸カリウム (204 mg) を加え、3 時間半加熱還流した。冷却後、析出物を濾去し、濾液を減圧留去して得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ジクロロメタン ~ エタノール: ジクロロメタン = 1 : 100) で精製し、標題化合物 (222 mg, 58%) を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ 2. 37-2. 58 (4H, m), 3. 24-3. 41 (4H, m), 3. 53 (2H, s), 4. 64 (4H, m), 7. 13-7. 34 (8H, m).

MS (FAB) m/z 392 [(M + H)⁺, Cl³⁵], 394 [(M + H)⁺, Cl³⁷].

参考例163

l-[(5-クロロイソインドール-2-イル)スルホニル] ピペラジン

1-ベンジル-4-[(5-クロロイソインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン (222 mg) の1、2ージクロロエタン溶液 (20 ml) に、氷冷下クロロぎ酸 1-クロロエチル (81 mg) を加えて15分間攪拌し、更に1時間加熱還流した。冷却後、溶媒を減圧留去して得られた残さに乾燥メタノールを加え、11時間加熱還流した。冷却後、減圧下溶媒留去して得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (エタノール:ジクロロメタン = 1 : 50 ~ 1 : 10) で精製し、標題化合物 (120 mg, 70%) を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 2. 96 (4H, t, J = 4.4 Hz). 3. 09-3. 22 (1H, br), 3. 30 (4H, t, J = 4.4 Hz). 4. 65 (4H, m), 7. 14-7. 35 (3H, m).

MS (FAB) m/z 302 [(M + H) +, Cl³⁵], 304 [(M + H) +, Cl³⁷].

参考例164

1-[(5-プロモピリミジン-2-イル) カルボニル]-4-[(5-クロロイソインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン

参考例12と同様の反応により、標題化合物を得た。

H-NMR (CDC1₃) δ 3. 35 (2H, t, J = 4.9 Hz), 3. 44 (2H, t, J = 4.9 Hz), 3. 49 (2H, t, J = 4.9 Hz), 3. 91 (2H, t, J = 4.9 Hz), 4. 65-4. 68 (4H, m), 7. 17 (1H, d. J = 8.3 Hz), 7. 23 (1H, s), 7. 28 (1H, m), 8. 88 (2H, s).

MS (EI) m/z 486 M⁺.

参考例165

2-(フラン-2-イル)-5-(ピリジン-4-イル)ピラジン

室温で2-クロロ-5-(フラン-2-イル) ピラジン (N. Sato, J. Heterocyclic Chem. 19. 407 (1982)) (1.00 g) と(ピリジン-4-イル) ポロン酸 (1.09 g) をジメトキシエタン (50 ml) とメタノール (50 ml) の混合容媒に懸濁させ、この反応液に

テトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (0) (640 mg) とフッ化セシウム (5.55 g) を順次加えて16時間加熱還流した。冷却後濃縮し、ジクロロメタンと水を加えて有機層を分取した。無水硫酸ナトリウムで乾燥させ、活性炭で処理し、セライト濾過した後、約5 mlまで濃縮し、石油エーテル (50 ml)を加えて析出してきた黄色結晶性粉末を濾取、乾燥して標題化合物 (716 mg, 58%)を得た。 ¹H NMR (CDC1₃) δ 6.62 (1H, dd, J=3.4, 2.0 Hz), 7.23 (1H, d, J=3.4 Hz), 7.65 (1H, d, J=2.0 Hz), 7.94 (2H, d, J=6.4 Hz), 8.77 (2H, d, J=6.4 Hz), 9.03 (1H, d, J=1.5 Hz), 9.07 (1H, d, J=1.5 Hz).

参考例166

5-(ピリジン-4-イル)ピラジン-2-カルボン酸

室温で過マンガン酸カリウム (700 mg)、塩化 トリオクチルメチルアンモニウム (1滴)を水 (20 ml)とベンゼン (20 ml)の混合溶媒に溶解させ、2-(フラン-2-イル)-5-(ピリジン-4-イル)ピラジン (700 mg)を少しずつ加えて室温で17時間攪拌した。エタノールを加えて過剰の過マンガン酸カリウムを分解した後溶媒を留去し、得られた残さに水 (100 ml)を加えてセライト濾過し、濾液に1規定塩酸を加えてpH6にした。無色結晶が析出するまで溶媒を留去し、無色結晶を適取乾燥して標題化合物 (491 mg, 79%)を得た。

¹H NMR (DMSO- d_6 with one drop of TFA) δ 8.61 (2H, d, J = 5.9 Hz), 9.04 (2H, d, J = 5.9 Hz), 9.37 (1H, s), 9.66 (1H, s).

MS (FAB) m/z 202 (M + H) $^{+}$.

元素分析: C₁₀H₂N₃O₃・0.4H₂0として

計算値: C, 57.64; H. 3.77; N. 20.16.

分析值: C, 57.77; H, 3.79; N, 20.33.

参考例167

4-(3-メチルピリジン-4-イル) 安息香酸

参考例2と同様の反応により、標題化合物を得た。

¹H NMR (DMS0- d_0) δ 2. 41 (3H, s), 7. 68 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 7. 93 (1H, d, J = 5. 9 Hz), 8. 12 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 8. 85 (1H, d, J = 5. 9 Hz), 8. 95 (1H, s).

参考例168

4-アミジノ安息香酸 塩酸塩

4-シアノ安息香酸 (10 g) をエタノール (250 ml) に懸濁させ、氷冷下、塩酸ガスを4時間導入し、室温まで昇温し密栓して1 8時間放置した。減圧下で濃縮乾固し、得られた残さを再びエタノール (250 ml) に懸濁させ、氷冷下アンモニアガスを4時間導入して飽和させた。室温まで昇温した後、密栓して3日間放置した。減圧下溶媒を留去して得られた残さに希塩酸を加えて酸性にして再び濃縮し、合成吸着剤クロマトグラフィー(ダイヤイオン® HP-20, 水 ~ 20% アセトニトリル - 水) にて精製した。得られた粗精製物を20% メタノールージクロロメタンに溶解し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (2 0 %メタノールージクロロメタン) で精製し、得られた画分にエタノール性塩酸を加えて濃縮し、無色結晶性粉末を濾取乾燥して粗精製物の4-アミジノ安息香酸 エチル エステル 塩酸塩 (5.25g) を得た。

4-アミジノ安息香酸 エチル エステル 塩酸塩 (3.00 g) を室温で1規定塩酸 (100 ml)に溶解させ、2時間加熱還流した。減圧下溶媒を留去し、析出してきた 無色結晶性粉末を適取し少量のテトラヒドロフランで洗浄して標題化合物 (2.69 g, 94%)を得た。

'H NMR (DMSO- d_6) δ 7. 91 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 8. 12 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 9. 21 (2H, br s), 9. 49 (2H, br s), 13. 50 (1H, br s).

MS (FAB) m/z 165 (M + H) +

元素分析: C₈H₈N₂O₂・HCl・H₂Oとして

計算値: C, 43.95; H, 5.07; Cl, 16.22; N, 12.81.

分析值:C, 44.08; H. 5.02; Cl. 16.00; N. 12.71.

参考例169

4-(4,5-ジヒドロイミダゾール-2-イル) 安息香酸 エチル エステル 塩酸塩

4-[I-(エトキシ)イミノメチル] 安息香酸 エチル エステル 塩酸塩 (2.00 g) をエタノール (30 ml) に溶解し、氷冷下 エチレンジアミン (0.52 ml) を加えて室温まで昇温した後、一晩攪拌した。減圧下溶媒を留去して得られた残さに希塩酸を加えて酸性にして再び濃縮し、合成吸着剤クロマトグラフィー (ダイヤイオン® HP-20, 水 ~ 50% アセトニトリル - 水) にて精製した。得られた画分にエタノール性塩酸を加えて濃縮し、テトラヒドロフランを加えて析出してきた無色結晶性粉末を適取乾燥して標題化合物 (1.63g, 19%) を得た。

¹H NMR (DMS0- d_6) δ 1. 35 (3H, t, J = 7. 3 Hz), 4. 02 (4H, s), 4. 37 (2H, q, J = 7. 3 Hz), 8. 17 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 8. 21 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 11. 08 (2H, br s).

MS (FAB) m/z 219 (M + H) +

元素分析: C,,H,,N,O,・HC1・0. 2H,0として

計算值:C, 55.80; H, 6.01; Cl, 13.72; N, 10.84.

分析值: C, 55.81; H, 5.99; Cl, 13.93; N, 11.00.

参考例170

4-(4,5-ジヒドロイミダゾール-2-イル) 安息香酸 塩酸塩

参考例 8 と同様に、4-(4,5-ジヒドロイミダゾール-2-イル) 安息香酸 エチル エステルを原料として標題化合物を得た。

¹H NMR (DMSO- d_b) δ 4.03 (4H, s), 8.15 (4H, s), 10.99 (2H, br s).

MS (FAB) m/z 191 (M + H) +

元素分析: C10H10N2O2・HC1・1. 2H2Oとして

計算值: C, 48.38; H, 5.44; Cl, 14.28; N, 11.28.

分析值: C, 48.37; H, 5.29; C1, 14.64; N, 11.12.

参考例171

4-(4-メチルフェニル) ピリジン

参考例2と同様の反応により、標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 2. 42 (3H, s), 7. 30 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 7. 51 (2H, d, J = 5. 9 Hz), 7. 55 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 8. 64 (2H, d, J = 5. 9 Hz).

参考例172

2-アミノ-4-(4-メチルフェニル) ピリジン

¹H NMR (CDC1₃) δ 2. 40 (3H, s). 4. 45 (2H, br s). 6. 69 (1H, d, J=1.5 Hz). 6. 88 (1H, dd, J=5.4, 1. 5 Hz). 7. 26 (2H, d, J=8.3 Hz). 7. 49 (2H, d, J=8.3 Hz).

8. 3 Hz), 8. 11 (1H, d, J = 5..4 Hz). MS (FAB) m/z 185 (M + H) +

参考例173

2-ジアセチルアミノ-4-(4-メチルフェニル) ピリジン

¹H NMR (CDC1₃) δ 2. 33 (6H, s), 2. 42 (3H, s), 7. 31 (2H, d, J=8.3 Hz), 7. 43 (1H, d, J=1.5 Hz), 7. 53-7. 59 (3H, m), 8. 61 (1H, d, J=4.9 Hz).

MS (FAB) m/z 269 (M + H) +

元素分析: C₁₆H₁₆N₂O₂として

計算值: C, 71.62; H, 6.01; N, 10.44.

分析值: C, 71.28; H, 5.98; N, 10.19.

参考例174

4-(2-アセチルアミノピリジン-4-イル) 安息香酸

水 (4 ml) に無水硫酸マグネシウム (161 mg) を溶解し、2-ジアセチルアミノ-4-(4-メチルフェニル) ピリジン (108 mg) を懸濁させ、過マンガン酸カリウム (223 mg) を加えて2時間加熱還流した。二酸化マンガンを濾去後、濾液に希塩酸とジクロロメタンを加えて水層を分取し、20 ml位まで濃縮して析出してきた結

晶を遮取乾燥して標題化合物 (64 mg, 62%)を得た。

¹H NMR (DMSO- d_6) δ 2. 19 (3H, s), 7. 58 (1H, d, J = 5. 9 Hz), 7. 87 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 8. 04 (1H, s), 8. 11 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 8. 33 (1H, s), 8. 43 (1H, d, J = 5. 9 Hz), 11. 23 (1H, br s).

MS (FAB) m/z 257 (M + H) +

参考例175

4-(2-アミノピリジン-4-イル) 安息香酸 メチル エステル

参考例9と同様の反応により、4-(2-アセチルアミノピリジン-4-イル)安息香酸を原料として標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 3. 95 (3H, s), 4. 53 (2H, br s), 6. 72 (1H, d, J = 1.5 Hz), 6. 90 (1H, dd, J = 5.4, 1. 5 Hz), 7. 65 (2H, d, J = 8.3 Hz), 8. 12 (2H, d, J = 8.3 Hz), 8. 16 (1H, d, J = 5.4 Hz).

MS (FAB) m/z 229 (M + H) +

元素分析: C,,H,,N,0,として

計算值: C, 68.41; H, 5.30; N, 12.27.

分析值:C, 68.30; H, 5.27; N, 12.36.

参考例176

4-[2-(N-tert-プトキシカルボニルアミノ)ピリジン-4-イル)安息香酸 メチル エステル

参考例10と同様の反応により、標題化合物を得た。

¹H NMR (DMSO- d_6) δ 1. 50 (9H, s), 3. 89 (3H, s), 7. 38 (1H, dd, J=5.4, 1. 5 Hz), 7. 86 (2H, d, J=8.3 Hz), 8. 10 (2H, d, J=8.3 Hz), 8. 14 (1H, d, J=1.5 Hz), 8. 35 (1H, d, J=5.4 Hz), 9. 89 (1H, br s).

参考例177

4-[2-(N-tert-プトキシカルボニルアミノ) ピリジン-4-イル) 安息香酸 参考例11と同様の反応により、標題化合物を得た。

¹H NMR (DMSO- d_6) δ 1. 49 (9H, s), 7. 38 (1H, dd, J = 5. 4, 1. 0 Hz), 7. 83 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 8. 07 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 8. 12 (1H, d, J = 1. 0 Hz), 8. 33 (1H, d, J = 5. 4 Hz), 9. 93 (1H, br s), 13. 07 (1H, br s).

参考例178

I-[4-(2-アジドメチルピリジン-4-イル) ベンゾイル]-4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

1-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル]-4-[4-(2-ヒドロキシメチルビリジン-4-イル)ベンゾイル]ピペラジン (300 mg) をジクロロメタン (10 ml) に溶解し、トリフェニルホスフィン (301 mg) および四臭化炭素 (572 mg) を加えて室温で5分間撹拌した。炭酸水素ナトリウム水溶液とジクロロメタンを加えて有機層を分取し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、N/トジメチルホルムアミド (10 ml)を加えてジクロロメタンのみを留去した。このプロム体を含むN/トジメチルホルムアミド溶液にアジ化ナトリウム (215 mg) を加えて外温約100℃にて90分間撹拌した。溶媒を減圧留去してジクロロメタンと水を加えて有機層を分取し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ジクロロメタン ~ 2% メタノールージクロロメタン)で精製して標題化合物 (159 mg, 51%)を得た。

'H NMR (CDC1₃) δ 3. 16 (4H, br), 3. 30-4. 10 (4H, br), 4. 57 (2H, s), 7. 40-7. 45 (3H, m), 7. 52 (1H, s), 7. 60 (1H, dd, J=8.88 and 2. 0 Hz), 7. 64 (2H, d, J=8.3 Hz), 7. 76 (1H, dd, J=8.3 and $\tilde{1}.5$ Hz), 7. 90-7. 96 (3H, m), 8. 31 (1H, d, J=1.5 Hz), 8. 65 (1H, d, J=5.4 Hz).

MS (FAB) m/z 547 [(M + H) +, C1³⁵], 549 [(M + H) +, C1³⁷].

参考例179

4-(2-メチルピリジン-4-イル)安息香酸 メチル エステル 塩酸塩

4-(2-メチルピリジン-4-イル) 安息香酸 塩酸塩 (5.00 g) をメタノール (100 ml) に溶解し、塩化チオニル (1.73 ml) を滴下し、3.5時間加熱還流した。溶媒を留去して析出したうす茶色の結晶を酢酸エチルで洗浄して、標題化合物(4.70 g, 89%) を得た。

参考例180

4-(2-プロモメチルピリジン-4-イル) 安息香酸 メチル エステル

4-(2-メチルピリジン-4-イル) 安息香酸 メチル エステル 塩酸塩(100 mg)を四塩化炭素と炭酸水素ナトリウム水溶液の混合溶液に溶解し、有機層を分取して無水硫酸ナトリウムで乾燥した。不溶物を濾去後、濾液に Mプロモこはく酸イミド (68 mg)、2.2 -アゾイソブチロニトリル (6 mg) を加えて1時間加熱還流した。ジクロロメタンで希釈し、水洗後、無水硫酸ナトリウムで乾燥して溶媒を減圧濃縮した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン: 酢酸エチル = 4:1) で精製して標題化合物(41 mg、35%)を得た。 1 H NMR (CDC1 $_3$) δ 3.96 (3H, s), 4.63 (2H, s), 7.46 (1H, dd, J=4.9, 1.5 Hz), 7.68 (1H, d, J=1.5 Hz), 7.71 (2H, d, J=8.3 Hz), 8.69 (1H, d, J=4.9 Hz).

元素分析: C14H12BrNO2として

計算値:C,54.92; H,3.95; Br, 26.10; N, 4.58.

分析值:C, 54.95; H, 3.96; Br, 25.85; N, 4.33.

参考例181

4-(2-シアノメチルピリジン-4-イル) 安息香酸 メチル エステル

参考例56と同様の反応により、標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 3. 97 (3H, s), 4. 03 (2H, s), 7. 51 (1H, d, J = 5. 4 Hz), 7. 67 (1H, s), 7. 71 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 8. 17 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 8. 67 (1H, d, J = 5. 4 Hz).

元素分析: C15H1,N,0,として

計算值:C, 71.42; H, 4.79; N, 11.10.

分析值:C, 71.13; H, 4.82; N, 11.05.

参考例182

4-[2-(2-アミノエチル) ピリジン-4-イル] 安息香酸 メチル エステル 2塩酸塩 4-(2-シアノメチルピリジン-4-イル) 安息香酸 メチル エステル (190 mg) を メタノール (5 ml) に溶解し、10% パラジウム-炭素 (190 mg)、濃塩酸 (5滴) を 加えて室温にて24時間常圧接触還元を行った。触媒を濾去後濾液を減圧濃縮し、酢酸エチルを加えて析出した淡黄色結晶を濾取、乾燥して標題化合物 (141 mg, 57%) を得た。

¹H NMR (DMSO- d_6) δ 3. 21-3. 39 (4H, m), 3. 90 (3H, s), 7. 90-8. 18 (8H, m), 8. 76 (1H, d, J = 5.4 Hz).

MS (FAB) m/z 257 (M + H) ⁺.

参考例183

4-[2-[2-(*tert*-ブトキシカルボニルアミノ) エチル] ピリジン-4-イル] 安息香酸 メチル エステル

参考例10と同様に、標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 43 (9H, s), 3. 07 (2H, t, J = 6.4 Hz), 3. 60 (2H, q, J = 6.4 Hz), 3. 96 (3H, s), 5. 14 (1H, br s), 7. 39 (1H, dd, J = 5.4 and 1. 5 Hz), 7. 41 (1H, br s), 7. 70 (2H, d, J = 8.3 Hz), 8. 15 (2H, d, J = 8.3 Hz), 8. 62

(1H, d, J = 5.4 Hz)

MS (FAB) m/z 357 (M + H) ⁺.

参考例184

1-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] -6-メトキシカルボニル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロピラジン

室温で 2-メトキシカルボニルピラジン (1.00 g) をメタノールに溶解させ 10% パラジウム-炭素 (100 mg) を加えて2時間常圧接触還元を行った。触媒を濾去後、溶媒を減圧留去して得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (5% メタノール-ジクロロメタン) で精製して6-メトキシカルボニル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロピラジン (880 mg, 86%) を黄色油状物質として得た。

得られた 6-トキシカルボニル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロピラジン (440 mg) をジクロロメタン (5 ml) に溶解し、N, N-ジイソプロピルエチルアミン (594 μ 1)、塩化 6-(クロロナフタレン-2-イル) スルホニル (810 mg) を加えて室温で1時間撹拌した。炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥、濾液を濃縮した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (2% メタノール-ジクロロメタン) で精製して標題化合物 (279 mg, 25%) を淡黄色油状物質として得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 3. 32 (4H, s), 3. 71 (3H, s), 4. 68 (1H, br s), 7. 43 (1H, d, J = 6.8 Hz), 7. 55 (1H, dd, J = 8.8, 2. 0 Hz), 7. 86–7. 94 (3H, m), 8. 19 (1H, dd, J = 8.8, 2. 0 Hz), 8. 54 (1H, br s).

MS (FAB) m/z 367 [(M + H) +, C1³⁵], 369 [(M + H) +, C1³⁷].

元素分析:C,,H,,ClN,O,Sとして

計算值:C, 52.39; H, 4.12; N, 7.64.

分析值:C, 52.31; H, 4.21; N, 7.55.

参考例185

I-(4-プロモベンゾイル)-6-メトキシカルボニル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロピラジン 参考例184と同様に、6-メトキシカルボニル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロピラジンを得た後に塩化4-プロモベンゾイルと反応させて、標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 3. 20-3. 70 (7H, m), 4. 71 (1H, br s), 7. 16 (1H, d, J = 6. 4 Hz), 7. 48 (4H, s).

MS (FAB) m/z 325 [(M + H) + Br⁷⁹], 327 [(M + H) + Br⁸¹].

参考例186

4- (4- プロモベンゾイル) -1- [(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] -5-メトキシカルボニル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロピラジン

実施例A-165と同様に、標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 3. 40-3. 90 (7H, m), 7. 33 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 7. 48 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 7. 60-7. 66 (2H, m), 7. 79 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 92-7. 99 (3H, m), 8. 43 (1H, br s).

MS (FAB) m/z 549 [(M + H) + Br⁷⁹], 551 [(M + H) + Br⁸¹].

元素分析: C23H18BrClN2O5Sとして

計算值:C, 50.24; H, 3.30; N, 5.10; S, 5.83.

分析值: C, 50.34; H, 3.37; N, 5.05; S, 5.81.

参考例187

4-[3-(アミノメチル)フェニル] 安息香酸 塩酸塩

参考例2と同様の反応により、標題化合物を得た。

¹H NMR (DMSO- d_6) δ 4. 11 (2H, s), 7. 49-7. 58 (2H, m), 7. 76 (1H, d, J = 6. 8 Hz), 7. 83 (2H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 92 (1H, br s), 8. 05 (2H, d, J = 8. 3 Hz).

参考例188

4-[3-[(*tert*-プトキシカルボニルアミノ)メチル]フェニル] 安息香酸 参考例10と同様の反応により、標題化合物を得た

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 48 (9H, s), 4. 41 (2H, d, J = 5.4 Hz), 4. 94 (1H, br s), 7. 28–7. 37 (1H, m), 7. 44 (1H, t, J = 7.3 Hz), 7. 50–7. 60 (2H, m), 7. 68 (2H, d, J = 8.3 Hz), 8. 10–8. 23 (2H, m).

参考例189

2, 5-ジヒドロ-5-オキソ-3-(ピリジン-4-イル)-1, 2, 4-トリアジン-6-カルボン酸 エチル エステル

4-ピリジンカルボキシアミドラゾン (1.48 g) をエタノール (20 ml) に溶解し、ケトマロン酸 ジエチル エステル (1.65 ml) を室温にて滴下後13時間撹拌した。さらに4時間加熱還流後、室温まで冷却して析出した黄色の結晶を濾取、乾燥して標題化合物 (1.50 g,56%) を得た。

¹H NMR (DMSO- d_6) δ 1.31 (3H, t, J=7.3 Hz), 4.36 (2H, q, J=7.3 Hz), 7.98 (2H, d, J=6.3 Hz), 8.86 (2H, d, J=6.3 Hz).

MS (FAB) m/z 247 (M + H) +.

元素分析: C11H10N4O3・0. 2H2Oとして

計算值: C, 52.88; H, 4.20; N, 22.43.

分析值: C, 52.78; H, 4.36; N, 22.66.

参考例190

2, 5-ジヒドロ-5-オキソ-3-(ピリジン-4-イル)-1, 2, 4-トリアジン-6-カルボン酸 参考例11と同様に、標題化合物を得た。

'H NMR (DMSO- d_6 (トリフルオロ酢酸少量含有)) δ 8.31 (2H, d, J = 6.4 Hz), 8.86 (2H, d, J = 6.4 Hz).

MS (FAB) m/z 218 (M + H) $^{+}$.

元素分析: C₂H₄N₄O₃・0. 2H₄Oとして

計算值: C, 48.74; H, 2.91; N, 25.26.

分析值: C, 48.58; H, 2.87; N, 25.21.

参考例191

2.6-ビス(メトキシカルボニルメチル)-1.4-ジベンジルピペラジン

シールドチューブ中で ビス (3-メトキシカルボニル-2-プロピレニル) ベンジルアミン (104 mg)、およびベンジルアミン (60.0 μ 1) をメタノール (5 ml) に 溶解し、封管して外温約100~110℃で63時間加熱攪拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (α -ヘキサン: 酢酸エチル = 3 : 1) で精製し、標題化合物 (123 mg, 88%) を黄色油状物として得た。 α 'H NMR (CDC13) α 2. 25-2. 60 (8H, each m), 3. 15-3. 85 (12H, m), 7. 15-7. 30 (10H, m).

MS (FAB) m/z 411 (M+H) +.

参考例192

cis-2, 6-ビス (メトキシカルボニルメチル) -4- [(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジンと

trans-2, 6-ビス(メトキシカルボニルメチル)-4-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル] ピペラジン

2, 6-ビス (メトキシカルボニルメチル) -1, 4-ジベンジルピペラジン (1.33 g) をメタノール (70 ml)、塩酸 (570 μl) に溶解し、水酸化パラジウム (149 mg) を加えて、室温にて4時間接触還元を行った。触媒を濾去後、溶媒を減圧留去して得られた残さにジクロロメタン (70 ml)、Ν № ジイソプロピルエチルアミン (2.70 ml) を加えて溶解し、塩化 (6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル (495

mg) を加えて、氷冷下3時間攪拌した。さらに、塩化 (6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル (200 mg)、 N ト・ジイソプロピルエチルアミン (180 μ1) を加えて、外温約0℃から徐々に室温まで昇温しながら12.5時間攪拌した。反応が終了していないので、さらに塩化 (6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル (101 mg)、 N ト・ジイソプロピルエチルアミン (90 μ1) を加えて外温約0℃から徐々に室温まで昇温しながら4.5時間攪拌した。溶媒を減圧留去して得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (5%メタノールージクロロメタン、nーへキサン:酢酸エチル = 1 : 2) で精製し、標題化合物のシス体 (226 mg, 15%) およびトランス体 (1.07 g, 73%)をそれぞれ淡黄色アモルファスパウダーとして得た。

cis-2, 6-ピス (メトキシカルボニルメチル) -4- [(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

¹H NMR (CDC1₃) δ 2. 00-2. 10 (2H, m), 2. 20-2. 30 (2H, m), 2. 35-2. 45 (2H, m), 2. 85 (1H, br), 3. 20-3. 30 (2H, m), 3. 69 (6H, s), 3. 70-3. 80 (2H, m), 7. 50-7. 60 (1H, m), 7. 70-7. 80 (1H, m), 7. 85-7. 95 (3H, m), 8. 30 (1H, s).

trans-2, 6-ビス (メトキシカルボニルメチル) -4- [(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

¹H NMR (CDC1₃) δ 2. 40–2. 60 (5H, m), 2. 80–2. 90 (2H, m), 3. 10–3. 20 (2H, m), 3. 45–3. 55 (2H, m), 3. 69 (6H, s), 7. 50–7. 60 (1H, m), 7. 70–7. 80 (1H, m), 7. 85–7. 95 (3H, m), 8. 29 (1H, s).

MS (FAB) m/z 455 [(M + H)⁺, Cl³⁵], 457 [(M + H)⁺, Cl³⁷].

参考例193

trans-2, 6-ピス (メトキシカルボニルメチル) -1- (4-プロモベンゾイル) -4- [(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

trans-2, 6-ピス (メトキシカルボニルメチル) -4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン (79.7 mg) をジクロロメタン (8 ml) に溶解し、氷冷下、 M M・ジイソプロピルエチルアミン (68.0 μl)、塩化 4-プロモベンゾイル (51.0 mg) のジクロロメタン溶液 (ジクロロメタン 2 ml) を加え、室温で5.5時間攪拌した。水を加えて有機層を分取し、飽和食塩水で洗浄して無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (n-ヘキサン:酢酸エチル = 1:1) で精製し、標題化合物 (113 mg, 98%) を淡黄色アモルファスパウダーとして得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 2. 80-2. 90 (4H, m), 3. 20-3. 40 (4H, m), 3. 63 (6H, s), 4. 20-4. 30 (2H, m), 7. 23 (2H, d, J=8.3 Hz), 7. 50 (2H, d, J=8.3 Hz), 7. 55-7. 65 (1H, m), 7. 70-7. 80 (1H, m), 7. 90-7. 95 (3H, m), 8. 30 (1H, s). MS (FAB) m/z 637 [(M + H) +, Br⁷⁹, Cl³⁵], 639 [(M + H) +, Br⁷⁹, Cl³⁷ and Br⁸¹, Cl³⁵], 641 [(M + H) +, Br⁸¹, Cl³⁷].

参考例194

cis-2, 6-ビス (メトキシカルボニルメチル) -1- (4-プロモベンゾイル) -4- [(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

参考例193と同様に、標題化合物を得た。

'H NMR (CDC1₃) δ 2. 40-2. 75 (4H, m), 2. 80-3. 20 (2H, m), 3. 55-4. 00 (2H, m), 3. 68 (6H, s), 4. 20-4. 40 (1H, m), 5. 00-5. 20 (1H, m), 7. 10-7. 15 (2H, m), 7. 45-7. 55 (2H, m), 7. 55-7. 65 (1H, m), 7. 70-7. 80 (1H, m), 7. 90-7. 95 (3H, m), 8. 30 (1H, s).

MS (FAB) m/z 637 [(M + H) + Br⁷⁹, Cl³⁵], 639 [(M + H) + Br⁷⁹, Cl³⁷ and Br⁸¹, Cl³⁵], 641 [(M + H) + Br⁸¹, Cl³⁷]

参考例195

trans-2, 6-ビス (カルバモイルメチル) - I- (4-ブロモベンゾイル) -4- [(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

実施例A-35と同様に、trans-2, 6-ビス (メトキシカルボニルメチル) -1-(4-ブロモベンゾイル) -4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジンを原料として、標題化合物を得た。

¹H NMR (CDCL₃) δ 2. 5-2. 65 (2H, m), 3. 10-3. 30 (4H, m), 3. 40-3. 50 (2H, m), 4. 20-4. 30 (2H, m), 6. 34 (2H, broad s), 6. 59 (2H, broad s), 7. 14 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 7. 31 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 7. 31 (2H, d, J = 8. 3 Hz), 7. 50-7. 60 (1H, m), 7. 65-7. 75 (1H, m), 7. 85-7. 95 (3H, m), 8. 26 (1H, s).

参考例196

(2-メチルピリジン-4-イル) トリブチルスズ

アルゴン下、ジエチルエーテル(100 ml)を-70℃まで冷却し、n-ブチルリチウム ヘキサン溶液(1.52M、14.5 ml)を滴下した。この反応液に4-ブロモ-2-メチルピリジンのフリー体を含むジエチルエーテル溶液(100 ml)を15分かけて滴下し、さらに、塩化トリブチルスズ(5.40 ml)を含むテトラヒドロフラン(10 ml)をゆっくり滴下した。-70℃で30分間撹拌した後、室温まで昇温して1.5時間撹拌した。水およびアンモニア水を加えて、ジエチルエーテルで分配した。油層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濾液を濃縮しシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=29:1→19:1)で精製して標題化合物(3.63 g、無色油状物質)を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 0. 89 (9H, t, J = 7.3 Hz), 0. 99–1. 17 (6H, m), 1. 22–1. 41 (6H, m), 1. 50–1. 65 (6H, m), 2. 52 (3H, s), 7. 05–7. 21 (1H, m), 7. 22 (1H, s), 7. 34–8. 40 (1H, m).

MS (FAB) m/z 382 [(M + H) + Sn¹¹⁸], 384 [(M + H) + Sn¹²⁰]. 4-プロモ-2-メチルピリジンのフリー体の調整

4-プロモ-2-メチルピリジン 塩酸塩 (4.17 g)を炭酸水素ナトリウム水溶液とジエチルエーテルで分配し、油層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮し、さらにベンゼンを加えて濃縮した。このものをジエチルエーテル (100 ml) に溶解させジエチルエーテル溶液として保存した。

参考例197

(3-フルオロピリジン-4-イル) トリプチルスズ

アルゴン下、ジイソプロピルアミン (7.03 ml)を含むテトラヒドロフラン (100 ml)溶液を内温-20℃まで冷却し、n-ブチルリチウム-ヘキサン溶液 (1.52M, 32.9 ml)を商下した。0℃で1時間撹拌した後、-70℃まで冷却し3-フルオロピリジン (4.30 ml)を含むテトラヒドロフラン (25 ml)を30分かけて滴下した。-70℃で5時間撹拌した後、塩化トリブチルスズ (13.5 ml)を含むテトラヒドロフラン (25 ml)を含むテトラヒドロフラン (25 ml)をゆっくり滴下し、そのまま2.5時間撹拌した。室温まで昇温してジエチルエーテルおよび水で分配した。油層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濾液を濃縮、シリカゲルクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=19:1)で精製して標題化合物 (無色油状物質、18.17 g) を得た。

'H NMR (CDC1₃) δ 0. 89 (9H, t, J = 7.3 Hz), 1. 06-1. 27 (6H, m), 1. 28-1. 40 (6H, m), 1. 43-1. 70 (6H, m), 7. 25-7. 42 (1H, m), 8. 30-8. 40 (2H, m).

MS (FAB) m/z 386 [(M + H) + Sn¹¹⁸], 388 [(M + H) + Sn¹²⁰].

参考例196と同様に参考例198~参考例199に示す化合物を合成した。 参考例198

(2,6-ジメチルピリジン-4-イル)トリブチルスズ

¹H NMR (CDC1₃) δ 0. 89 (9H, t, J = 7.3 Hz), 0. 95-1. 15 (6H, m), 1. 26-1. 38 (6H, m), 1. 43-1. 65 (6H, m), 2. 49 (6H, s), 6. 97-7. 07 (2H, m).

MS (FAB) m/z 396 [(M + H) + Sn¹¹⁸]. 398 [(M + H) + Sn¹²⁰].

参考例199

(2,5-ジメチルピリジン-4-イル) トリブチルスズ

¹H NMR (CDCl₃) δ 0. 89 (9H, t, J = 7. 3 Hz), 0. 95–1. 20 (6H, m), 1. 21–1. 40 (6H, m), 1. 41–1. 65 (6H, m), 2. 30 (3H, s), 2. 48 (3H, s), 7. 13 (1H, s), 8. 24 (1H, s).

MS (FAB) m/z 396 [(M + H) +, Sn¹¹⁸], 398 [(M + H) +, Sn¹²⁰].

参考例200

2.3-ジメチルピリジン ルオキシド

2, 3-ジメチルピリジン (9.50 g) を塩化メチレン (200 ml) に溶解させ、0 度まで冷却した。この反応液にメタクロロ過安息香酸 (21.9 g) を加えて室温まで昇温し3日間撹拌した。亜硫酸ナトリウム水溶液を加え、塩化メチレンで分配した (200 ml) 。油層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、濾液を濃縮しシリカゲルクロマトグラフィー (5% メタノールー塩化メチレン) で精製した。残さに石油エーテルを加えて析出した無色粉末を濾取乾燥して標題化合物 (5.47 g) を得た。 ¹H NMR (CDC1₃) δ 2.35 (3H, s), 2.51 (3H, s), 7.00-7.08 (2H, m), 8.17 (1H, d, J = 6.3 Hz).

MS (FAB) m/z 124 (M + H) +.

参考例201

2.3-ジメチル-4-ニトロピリジン ルオキシド

2,3-ジメチルピリジン ルオキシド (3.73 g)を0度で濃硫酸 (10 ml)および発煙硝酸 (10 ml)の混合溶媒に溶解させ、75度で1.5時間、100度で15分間撹拌した。 反応液を氷水に放出し水酸化ナトリウム水溶液で中和した。塩化メチレンで分配し、油層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、濾液を濃縮した。残さに塩化メチレン (1

ml) およびジエチルエーテル (100 ml) 加え、析出している淡黄色粉末を遮取、乾燥して標題化合物 (3.31 g) を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 2. 57 (3H, s), 2. 58 (3H, s), 7. 71 (1H, d, J = 7.3 Hz), 8. 17 (1H, d, J = 7.3 Hz).

MS (FAB) m/z 169 (M + H) *.

参考例202

4-ブロモ-2、3-ジメチルピリジン

2.3-ジメチル-4-ニトロピリジン ルオキシド (3.00 g)を0度まで冷却し、この反応液に臭化アセチル (18.0 ml)を加えて50度で20分間撹拌した。さらに75度で15分間撹拌し、反応液を氷水に放出し炭酸アンモニウム水溶液で中和した。塩化メチレンで分配し、油層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、濾液を濃縮し4-プロモ-2.3-ジメチルピリジン ルオキシドの粗精製物を得た。

このものをクロロホルム (50 ml) に溶解させ 0 度まで冷却し、三臭化リン (5.16 ml)を加えて室温で 3 0 分間撹拌した。反応液を氷水に放出し炭酸水素ナトリウム水溶液で中和した。塩化メチレンで分配し油層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、濾液を濃縮しシリカゲルクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=19:1) で精製して標題化合物 (1.90 g. 57%、淡黄色油状物質)を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 2. 40 (3H, s), 2. 59 (3H, s), 7. 34 (1H, d, J = 5. 4 Hz), 8. 09 (1H, d, J = 5. 4 Hz).

MS (EI) m/z 185 (M⁺, Br⁷⁹), 187 (M⁺, Br⁸¹).

参考例203

(2.3-ジメチルピリジン-4-イル) トリブチルスズ

参考例196と同様に標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 0.88 (9H, t, J = 7.3 Hz), 1.01-1.18 (6H, m), 1.27-1.37 (6H,

PCT/JP99/04344

m), 1.41-1.61 (6H, m), 2.31 (3H, s), 2.50 (3H, s), 7.07-7.20 (1H, m), 8.19-8.24 (1H, m).

MS (FAB) m/z 396 [(M + H) + Sn¹¹⁸], 398 [(M + H) + Sn¹²⁰].

参考例204

3,5-ジメチルピリジン ルオキシド 参考例200と同様に標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 2. 28 (6H, s), 6. 93 (1H, s), 7. 92 (2H, s). MS (FAB) m/z 124 (M + H) ⁺.

参考例205

3,5-ジメチル-4-ニトロピリジン ルオキシド 参考例201と同様に標題化合物を得た。 ¹H NMR (CDCl₃) δ 2.32 (6H, s), 7.99 (2H, s).
MS (FAB) m/z 169 (M + H)⁺.

参考例206

参考例202と同様に標題化合物を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 2.38 (6H, s), 8.23 (2H, s).

MS (EI) m/z 185 (M⁺, Br¹⁹), 187 (M⁺, Br⁸¹).

4-プロモ-3,5-ジメチルピリジン

参考例196と同様に参考例207~参考例211に示す化合物を合成した。 参考例207

(3, 5--ジメチルピリジン-4-イル) トリプチルスズ 'H NMR (CDC1₂) δ 0.88 (9H, t, J= 7.3 Hz), 1.04-1.21 (6H, m), 1.28-1.37 (6H, m), 1.41-1.59 (6H, m), 2.34 (6H, s), 8.13-8.18 (2H, m). MS (FAB) m/z 396 [(M + H) +, Sn¹¹⁸], 398 [(M + H) +, Sn¹²⁰].

参考例208

(6-メチルピリジン-2-イル) トリブチルスズ

'H NMR (CDC1₃) δ 0. 88 (9H, t, J = 7.3 Hz), 1. 01-1. 18 (6H, m), 1. 26-1. 37 (6H, m), 1. 43-1. 63 (6H, m), 2. 54 (3H, s), 6. 95 (1H, d, J = 7.3 Hz), 7. 18 (1H, d, J = 7.3 Hz), 7. 36 (1H, t, J = 7.3 Hz).

MS (FAB) m/z 382 [(M + H) +, Sn¹¹⁸], 384 [(M + H) +, Sn¹²⁰].

参考例209

(3-メチルピリジン-4-イル) トリプチルスズ

¹H NMR (CDC1₃) δ 0. 89 (9H, t, J = 7.3 Hz), 1. 02-1. 20 (6H, m), 1. 27-1. 37 (6H, m), 1. 42-1. 62 (6H, m), 2. 35 (3H, s), 7. 22-7. 34 (1H, m), 8. 28-8. 38 (2H, m). MS (FAB) m/z 382 [(M + H) +, Sn¹¹⁸], 384 [(M + H) +, Sn¹²⁰].

参考例210

(5-メチルピリジン-2-イル) スズトリプチル

¹H NMR (CDC1₃) δ 0. 88 (9H, t, J = 7. 3 Hz), 1. 02–1. 19 (6H, m), 1. 27–1. 37 (6H, m), 1. 43–1. 61 (6H, m), 2. 29 (3H, s), 7. 27–7. 33 (2H, m), 7. 59 (1H, s). MS (FAB) m/z 382 [(M + H) +, Sn^{118}], 384 [(M + H) +, Sn^{120}].

参考例211

(3-メチルピリジン-2-イル) トリプチルスズ

'H NMR (CDCl₃) δ 0. 87 (9H, t, J = 7.3 Hz), 1. 05-1. 23 (6H, m), 1. 27-1. 38 (6H, m), 1. 46-1. 60 (6H, m), 2. 36 (3H, s), 7. 02 (1H, dd, J = 7.8 and 4. 9 Hz), 7. 33

(1H, d, J = 7.8 Hz), 8.54 (1H, d, J = 4.9 Hz). MS (FAB) m/z 382 [(M + H)⁺, Sn¹¹⁸], 384 [(M + H)⁺, Sn¹²⁰].

参考例212

1-[(6-クロロベンゾ[りチエン-2-イル) スルホニル] ピペリジン-4-オンピペリジン-4-オン (一塩酸一水和物、1.54g)をN、N-ジメチルホルムアミド (10 ml) に懸濁させ、ジイソプロピルエチルアミン(3.48 ml)、塩化 6-クロロベンゾ[りチオフェン-2-スルホニル (2.68g)を加え、室温で3日間攪拌させた。反応液を減圧下濃縮し、残さに酢酸エチルを加え、一規定塩酸で洗浄した。抽出した有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。得られた残さをシリカゲルクロマトグラフィー(酢酸エチル:塩化メチレン=3:1)で精製し、ヘキサンで洗浄して標題化合物(無色プリズム晶、1.92g)を得た。 「H NMR (CDC1₂) δ 2.59 (4H, d, J=6.4 Hz), 3.55 (4H, d, J=6.4 Hz), 7.45 (1H, dd, J=8.8, 2.0 Hz), 7.80-7.84 (2H, m), 7.87 (1H, d, J=2.0 Hz).

参考例213

4- (4-ブロモベンジリデン) -1- [(6-クロロベンゾ [b] チエン-2-イル) スルホニル] ピペリジン

4-ブロモベンジル トリフェニルホスホニウムブロミド (512 mg)をテトラヒドロフラン (10 ml)およびエタノール (10 ml)の混合溶媒に溶解させた。この反応液を0度まで冷却し、水素化ナトリウム (60%油性、40 mg) および 1-[(6-クロロベンソ[のチエン-2-イル) スルホニル] ピペリジン-4-オン (297 mg)を順次加えて室温で16時間、50度で9時間撹拌した。飽和食塩水および酢酸エチルを加えて分配し、油層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、濾液を濃縮しシリカゲルクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=4:1) で精製して標題化合物 (無

色粉末、133 mg) を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 2. 48 (2H, d, J = 5.9 Hz), 2. 57 (2H, d, J = 5.9 Hz), 3. 16 (2H, d, J = 5.9 Hz), 3. 28 (2H, d, J = 5.9 Hz), 6. 25 (1H, s), 6. 97 (2H, d, J = 8.3 Hz), 7. 40–7. 45 (3H, m), 7. 73 (1H, s), 7. 79 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7. 84 (1H, d, J = 1.2 Hz).

参考例214

6-ブロモベンゾ[b] チオフェン

6-プロモベンゾチオフェン-2-カルボン酸 (14 g) と銅粉末 (874 mg) をキノリン (45 ml) に加え、油温220℃で2時間加熱攪拌した。放冷後エーテルを加え、銅粉末をろ去した。濾液を1規定塩酸水溶液で洗浄し、次に1規定水酸化ナトリウム水溶液で洗浄した。最後に飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧下溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン) で精製し、淡黄色固体として標題化合物 (5.56 g) を得た。また、原料 (3.15 g) を回収した。

¹H NMR (CDC1₃) δ 7. 29 (1H, d, J = 5.4 Hz), 7. 42 (1H, d, J = 5.4 Hz), 7. 46 (1H, dd, J = 8.3, 1. 5 Hz), 7. 67 (1H, d, J = 8.3, Hz), 8. 01 (1H, d, J = 1.5 Hz).

MS (EI) m/z 214 [M⁺, ⁸¹Br], 212 [M⁺, ⁷⁹Br].

参考例215

6-トリメチルシリルエチニルベンゾ[b] チオフェン

6-プロモベンゾ[b] チオフェン (2.13 g) をテトラヒドロフラン(15 ml) に溶かし、トリフェニルホスフィン (787 mg)、トリエチルアミン(40 ml)、N, Nージメチルホルムアミド (15 ml)、トリメチルシリルアセチレン (1.47 g)、酢酸パラジウム (225 mg) を加え、5時間還流した。放冷後、塩化メチレン(150 ml) で

希釈し、水 (2回)、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減 圧下溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサンのみ) で精 製し、標題化合物 (1.38 g) を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 0. 27 (9H, s), 7. 30 (1H, d, J = 5.7 Hz), 7. 44 (1H, dd, J = 8.3, 1. 0 Hz), 7. 49 (1H, d, J = 5.7 Hz), 7. 73 (1H, d, J = 8.3 Hz), 8. 00 (1H, s).

MS (EI) m/z 230 M⁺.

参考例216

塩化 6-トリメチルシリルエチニルベンゾ[b] チオフェン-2-スルホニル

6-トリメチルシリルエチニルベンゾ[b] チオフェン (408 mg) を乾燥ジエチルエーテル (10 ml) に溶解させた。-78℃に冷却し、tert-ブチルリチウム (1.54 モル n-ペンタン溶液、1.15 ml) を滴下し、30分かけて0℃まで昇温して、さらに1時間攪拌した。ここで再び溶液を-78℃に冷却し、亜硫酸ガスを導入した。1時間かけて室温まで昇温後、1時間攪拌した。溶解している未反応の亜硫酸ガスを充分揮発させた後、溶媒を減圧下で留去した。ヘキサン (20 ml) を加え、不溶の沈殿をろ取し、ヘキサンで洗った。これを塩化メチレン (10 ml) に溶かし0℃に冷却した後、μクロロこはく酸イミド(248 mg)を加え30分攪拌し、室温まで昇温してさらに1時間攪拌した。水を加えて分液後、水層を塩化メチレン (10 ml で5回) で抽出した。有機層を合わせて飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去し、淡黄色固体として標題化合物 (498 mg) を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 0. 28 (9H, s), 7. 58 (1H, dd, J = 8. 3, 1. 5Hz), 7. 89 (1H, d, J = 8. 3 Hz), 8. 02 (1H, s), 8. 10 (1H, s).

MS (EI) m/z 328 M⁺.

参考例217

1-[(6-トリメチルシリルエチニルベンソ[b] チエン-2-イル) スルホニル-3]-(N-メチルカルバモイル) ピペラジン

1,4-ジベンジル-2-(N-メチルカルバモイル) ピペラジン (437mg) をメタノール (15 ml) に溶かし、水酸化パラジウム (22 mg)、濃塩酸 (0.22 ml) を加え、水素ガスを導入して (1気圧)、室温で1時間攪拌した。トリエチルアミン (0.9 ml) を加えた後、パラジウムを濾去し、減圧下溶媒を留去した。残渣を塩化メチレンに溶かし、トリエチルアミン (0.5 ml) を加え、塩化 6-トリメチルシリルエチニルベンゾ[b] チオフェン-2-スルホニル (399 mg) を氷冷下にて加え、室温に戻してから20時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し (2 回)、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (メタノール:塩化メチレン=1:19) で精製した。淡黄色の固体として標題化合物 (462 mg) を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 0. 28 (9H, s), 1. 52 (1H, br s), 2. 57-2. 66 (2H, m), 2. 80. 2. 79 (total 3H, each s), 2. 97 (1H, dt, J = 3.3, 11. 5 Hz), 3. 09 (1H, dt, J = 13.2, 3. 1 Hz), 3. 51 (1H, dd, J = 9.8, 3. 4 Hz), 3. 59 (1H, dd, J = 11.7, 0. 98 Hz), 3. 92 (1H, dd, J = 11.7, 2. 4 Hz), 6. 56-6. 57 (1H, m), 7. 52 (1H, dd, J = 8.3, 0. 98 Hz), 7. 77 (1H, s), 7. 82 (1H, d, J = 8.3 Hz), 7. 97 (1H, s). MS (FAB) m/z 436 (M + H) ⁺.

参考例218

1- (tert-ブトキシカルボニル) -4- [(5-ブロモピリジン-2-イル) カルボニル] ピペラジン

参考例3と同様に標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 47 (9H, s), 3. 35-3. 37 (2H, m), 3. 45-3. 48 (2H, m), 3. 54-3. 57 (2H, m), 3. 77-3. 79 (2H, m), 8. 87 (2H, s).

MS (FAB) π/z 373 [(M + H) + 8 Br], 371 [(M + H) + 79Br].

参考例219

1- (*tert*-プトキシカルボニル) -4- [[5- (4-ピリジル) -ピリミジン-2-イル] カルボニル] ピペラジン

ジメトキシエタン (60 ml) とメタノール (120 ml) の混合溶媒に、1-(tert-ブトキシカルボニル)-4-[(5-プロモピリミジン-2-イル)カルボニル] ピペラジン (2.97 g)、(ピリジン-4-イル)ボロン酸 (1.48 g)、フッ化セシウム (4.25 g)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム (924 mg) を加え、アルゴン置換した後、19時間還流した。減圧下溶媒を留去し、残渣を中圧シリカゲルカラムクロマトフラフィー (サイズD、メタノール:塩化メチレン=1:9) で精製し、無色固体として標題化合物 (1.31 g) を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 48 (9H, s), 3. 40–3. 44 (2H, m), 3. 48–3. 52 (2H, m), 3. 59 (2H, t, J=5. 4 Hz), 3. 84 (2H, t, J=5. 4 Hz), 7. 54 (2H, dd, J=4. 4, 2. 0 Hz), 8. 81 (2H, dd, J=4. 4, 2. 0 Hz), 9. 07 (2H, s).

MS (FAB) m/z 369 M⁺.

参考例220

1- [(5-クロロ-1-フェニルスルホニルインドール-2-イル) スルホニル] -3- (メトキシカルボニルメチル) ピペラジン

1-(tert-ブトキシカルボニル)-3-(3-メトキシカルボニルメチル)ピペラジン(5.03 g)のエタノール溶液(50 ml)に飽和塩酸エタノール溶液(20 ml)を加え、30分間攪拌した。減圧下溶媒留去した後、塩化メチレン溶液(200 ml)とした。これに室温で、塩化 5-クロロ-1-フェニルスルホニルインドール-2-スルホニル (7.64 g)、およびトリエチルアミン(9.5 ml)を加え、室温で4時間攪拌した。蒸留水、塩化メチレンを加え、水層を3回抽出し、合わせた有機層を無

4

水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノール:塩化メチレン=1:50)に付すことにより、標題化合物(4.97g)を無色油状物質として得た。

MS (FAB) m/z 512 [(M + H) +, C135], 514 [(M + H) +, C137].

 1 H-NMR (CDC1₃) d 2. 15-2. 30 (1H, br), 2. 34-2. 49 (2H, m), 2. 72-2. 76 (1H, m), 2. 90-3. 22 (3H, m), 3. 17-3. 25 (1H, m), 3. 67 (3H, s), 3. 71-3. 77 (2H, m), 7. 39-7. 47 (4H, m), 7. 52-7. 58 (2H, m), 8. 02 (2H, d, J = 7.8 Hz), 8. 23 (1H, d, J = 9.3 Hz).

参考例221

1- (tert-プトキシカルボニル) -4- [(5-クロロ-1-フェニルスルホニルインドール-2-イル) スルホニル] -2- (メトキシカルボニルメチル) ピペラジン

1-[(5-クロロ-1-フェニルスルホニルインドール-2-イル)スルホニル]-3-(メトキシカルボニルメチル)ピペラジン (2.00 g) のエタノール溶液 (250 ml) に、室温でジ-tert-ブチル ジカルボナート (3.91 g) を加え17時間攪拌した。反応溶液を減圧下濃縮してジエチルエーテルを加え、析出した結晶をろ取し、ジエチルエーテルにより洗浄した後、減圧乾燥することにより、 標題化合物 (2.01 g) を無色の結晶として得た。

MS (FAB) m/z 612 [(M + H) +, C1³⁵], 614 [(M + H) +, C1³⁷].

¹H-NMR (CDC1₃) d 1. 45 (9H, s), 2. 45-2. 54 (1H, m), 2. 74-2. 86 (1H, m), 2. 92-3. 03 (1H, m), 3. 07-3. 27 (1H, m), 3. 37 (3H, s), 3. 67-3. 77 (2H, m), 3. 94-4. 06 (2H, m), 4. 52-4. 67 (1H, m), 7. 38-7. 49 (4H, m), 7. 57-7. 60 (2H, m), 8. 03 (2H, d, J = 6. 8 Hz), 8. 23 (1H, d, J = 9. 3 Hz).

参考例222

1-(*tert*-ブトキシカルボニル) -4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -2-

[[(モルホリン-4-イル)]カルボニル]メチル]ピペラジン

1-(tert-プトキシカルボニル)-4-[(5-クロロートフェニルスルホニルインドールー2-イル)スルホニル]-2-(メトキシカルボニルメチル)ピペラジン (1.0 g) の 1.4-ジオキサン溶液 (100 ml) に、室温で1規定水酸化ナトリウム水溶液 (4.9 ml)を加え、80°Cに加熱し6時間攪拌した。氷冷下飽和塩化アンモニウム水溶液を加えて反応溶液を中性とした後、蒸留水を加え、塩化メチレンで水層を4回抽出し、合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残留物を減圧乾燥後、塩化メチレン溶液 (150 ml)とした。これに室温で1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (0.24 g)、1-(3-ジメチルアミノプロビル)-3-エチルカルボジイミド 塩酸塩 (0.41 g)、モルホリン (0.16 g)、およびルメチルモルホリン (0.41 g)を加え、室温で12時間攪拌した。蒸留水を加え、塩化メチレンで水層を3回抽出し、合わせた有機層を蒸留水で4回洗浄した。これを無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (メタノール:塩化メチレン=1:50)に付することにより、標題化合物 (0.71 g)を無色固体として得た。

¹H-NMR (MHz, CDCl₃) d 1. 41 (9H, s), 2. 23-2. 30 (3H, m), 3. 34-3. 84 (12H, m), 3. 91-4. 12 (1H, m), 4. 49-4. 64 (1H, m), 6. 98 (1H, s), 7. 27-7. 33 (1H, m), 7. 37 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 66 (1H, s).

MS (FAB) m/z 527 [(M + H) +, C1³⁵], 529 [(M + H) +, C1³⁷].

参考例223

l- (*tert*-ブトキシカルボニル) -2- (カルバモイルメチル) -4- [(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] ピペラジン

1-(*tert*-ブトキシカルボニル)-4-[(5-クロロ-1-フェニルスルホニルインドール-2-イル)スルホニル]-2-(メトキシカルボニルメチル)ピペラジン (800 mg) の 1.4-ジオキサン溶液 (100 ml) に、室温で1規定水酸化ナトリウム水溶液 (3.9

4

ml) を加え、80 ℃に加熱し13時間攪拌した。氷冷下飽和塩化アンモニウム氷溶液を加えて反応溶液を中性とした後、蒸留水と塩化メチレンを加え、塩化メチレンで水層を4回抽出し、合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残留物を終夜減圧乾燥後、 N N-ジメチルホルムアミド溶液 (50 ml) とした。これに室温でジーtest-ブチル ジカルボナート (856 mg, 3.92 mmol) 、 ピリジン (259 mg)、および炭酸水素アンモニウム (233 mg) を加え、室温で15時間攪拌した。これを減圧下溶媒留去し、残滓を塩化メチレンに溶解させ、ヘキサン、ジエチルエーテルを加え、固化させた。これをろ取してヘキサンで洗浄し、減圧乾燥することにより、標題化合物 (502 mg) を無色固体として得た。

MS (FAB) m/z 457 [(M + H) +, Cl³⁵], 459 [(M + H) +, Cl³⁷].

¹H-NMR (MHz, CDC1₂) d 0. 88 (1H, t, J = 6. 4 Hz), 1. 24-1. 33 (1H, m), 1. 35-1. 44 (1H, m), 1. 46 (9H, s), 2. 32-2. 59 (2H, m), 2. 88-3. 18 (2H, m), 3. 69-3. 88 (1H, m), 3. 91-4. 16 (1H, m), 4. 35-4. 82 (1H, m), 5. 91-6. 60 (1H, m), 6. 97 (1H, s), 7. 26-7. 29 (1H, m), 7. 41 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 66 (1H, s).

参考例224

1. 4-ジベンジル-2-エテニルピペラジン

1,4-ジベンジル-2-(エトキシカルボニル)ピペラジン (6.76 g) の塩化メチレン溶液 (250 ml)を-78 ℃に冷却後、水素化ジイソブチルアルミニウム (1.0 mol/l へキサン溶液 39.90 ml)を滴下し、-78 ℃で2時間攪拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液、塩化メチレンを加え、水層を3回抽出し、合わせた有機層を蒸留水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して、得られた残留物を未精製のまま、次反応に用いた。ヨウ化メチルトリフェニルホスホニウム(8.07 g)のテトラヒドロフラン溶液 (150 ml)を-78 ℃に冷却後、n-ブチルリチウム (1.52モル ヘキサン溶液 13.14 ml)を滴下し、-78 ℃で2時間攪拌した。

これに先程の残留物のテトラヒドロフラン溶液を滴下した。-78 ℃から0 ℃まで 4時間攪拌しながら昇温し、飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、反応を停止した。ジエチルエーテルを加え、水層を3回抽出し、合わせた有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して、得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノール:塩化メチレン=1:50) に付し、標題化合物 (3.22 g) を淡黄色油状物質として得た。

MS (EI) m/z 292 M⁺.

'H-NMR (CDC1₃) d 2. 07-2. 22 (3H, m), 2. 62-2. 76 (3H, m), 2. 89-2. 97 (1H, m), 3. 07 (1H, d, J = 13. 2 Hz), 3. 43-3. 56 (2H, m), 4. 04 (1H, d, J = 13. 2 Hz), 5. 15-5. 32 (2H, m), 5. 77-5. 88 (1H, m), 7. 20-7. 33 (10H, m).

参考例225

2-エチルピペラジン 塩酸塩

1,4-ジベンジル-2-エテニルピペラジン(10.9~g)のエタノール溶液(600~m1)に、室温で濃塩酸(6~m1)と水酸化パラジウム(1.1~g)を加え、1気圧の水素気流下で12時間攪拌した。触媒を濾過により除き、溶媒を減圧留去した。得られた残留物を塩化メチレン-ジエチルエーテルから固体とし、ジエチルエーテルにより洗浄した。これを減圧乾燥する事により、褐色固体の標題化合物(6.516~g)を得た。

MS (E I) m/z 114 M⁺.

¹H-NMR (DMSO- d_{θ}) d 0. 95 (3H, t, J = 7. 8 Hz), 1. 56-1. 79 (2H, m), 2. 95-3. 07 (1H, m), 3. 15-3. 54 (6H, m), 9. 75 (4H, br).

参考例226

I-[(5-クロロ-1-フェニルスルホニルインドール-2-イル) スルホニル] -3-(エチル) ピペラジン

2-エチルピペラジン塩酸塩 (5.00 g) の塩化メチレン溶液 (700 ml) に、塩化5-クロロ-I-フェニルスルホニルインドール-2-スルホニル (7.14 g) およびトリエチルアミン (11.16 ml) を加え、室温で3時間攪拌した。蒸留水、塩化メチレンを加え、水層を3回抽出し、合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノール:塩化メチレン=1:100) に付し、 標題化合物 (5.86 g) を淡黄色油状物として得た。

MS (E I) m/z 468 (M⁺, Cl³⁵), 470 (M⁺, Cl³⁷).

¹H-NMR (CDC1₃) d 0. 94 (3H, t, J = 7. 8 Hz), 1. 33-1. 46 (2H, m), 2. 53-2. 62 (1H, m), 2. 56-2. 74 (1H, m), 2. 87-3. 07 (3H, m), 3. 75-3. 83 (2H, m), 7. 38 (1H, s), 7. 40-7. 47 (3H, m), 7. 53-7. 57 (2H, m), 8. 00-8. 05 (2H, m), 8. 22 (1H, d, J = 8. 8 Hz).

参考例227

1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-3-(エチル) ピペラジン.

1-【(5-クロロ-1-フェニルスルホニルインドール-2-イル) スルホニル] -3- (エチル) ピペラジン (3.78 g) の1,4-ジオキサン溶液 (200 ml) に1規定水酸化ナトリウム水溶液 (16 ml) を加え、80 °Cで11.5時間攪拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、蒸留水、酢酸エチルを加え、水層を3回抽出し、合わせた有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノール:塩化メチレン=1:100)に付し、テトラヒドロフラン-ジエチルエーテルから結晶化し、針状晶の標題化合物 (2.54 g) を得た。

¹H-NMR (MHz, CDC1₃) d 0. 92 (3H, t, J = 7.8 Hz), 1. 25-1. 42 (2H, m), 2. 09 (1H, t, J = 1.3 Hz), 2. 47 (1H, dt, J = 2.9, 11. 2 Hz), 2. 63-2. 72 (1H, m), 2. 92 (1H, dt, J = 2.9, 17. 2 Hz), 3. 00-3. 07 (1H, m), 3. 60-3. 70 (2H, m), 6. 95 (1H, s),

7. 30 (1H, dd, J = 8.8, 1. 9 Hz), 7. 37 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7. 67 (1H, d, J = 1.9 Hz), 8. 98 (1H, br).

参考例228

l- [(5-ブロモピリミジン-2-イル) カルボニル] -4- [(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -2-エチルピペラジン.

1-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル]-3-(エチル) ピペラジン (2.54 g) の M M ジメチルホルムアミド溶液 (200 ml) に、ベンゾトリアゾール-1-イルーオキソートリス-ピロリジノ-ホスホニウム ヘキサフルオロホスフアイト (4.84 g)、 5-プロモピリミジン-2-カルボン酸 (1.83 g)、 およびトリエチルアミン (1.40 ml) を加え、室温で12時間攪拌した。蒸留水を加え、水層を酢酸エチルで3回抽出し、合わせた有機層を蒸留水で3回洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノール: 塩化メチレン=1:100) に付し、塩化メチレンより結晶化し、ジエチルエーテルで洗浄する事により、標題化合物 (3.18 g) を無色の固体として得た。

MS (FAB) m/z = 512 (M⁺), 514 [(M + 2)⁺], 516 [(M + 4)⁺].

H-NMR (MHz, CDC1₃) d 0. 83 (1. 5H, t, J = 7. 3 Hz), 1. 03 (1. 5H, t, J = 7. 3 Hz), 1. 74-2. 02 (2H, m), 2. 48-2. 70 (2H, m), 3. 16-3. 25 (0. 5H, m), 3. 40-3. 53 (1H, m), 3. 58 (0. 5H, m), 3. 67 (1H, t, J = 11. 0 Hz), 3. 79-3. 92 (1H, m), 4. 65-4. 70 (0. 5H, m), 4. 78-4. 85 (0. 5H, m), 6. 94 (1H, s), 7. 33-7. 39 (1H, m), 7. 68 (1H, s), 8. 79 (1H, s), 8. 83 (2H, s).

参考例229

1-[(6-クロロベンソ[d)チエン-2-ニル)スルホニル]-3-(エチル)ピペラジン. 2-エチルピペラジン塩酸塩 (307 mg) の塩化メチレン溶液 (30 ml) に、塩化(6クロロベンゾ[d] チエン-2-ニル) スルホニル (438 mg) およびトリエチルアミン (498 mg) を加え、室温で26時間攪拌した。蒸留水、塩化メチレンを加え、水層を3回抽出し、合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (メタノール:塩化メチレン=1:20) に付し、標題化合物 (255 mg)を淡黄色油状物として得た。

MS (FAB) m/z 345 [(M + H) + C1³⁵], 347 [(M + H) + C1³⁷].

'H-NMR (CDC1₃) d 0. 95 (3H, t, J = 7. 8 Hz), 1. 24-1. 46 (2H, m), 2. 16 (1H, t, J = 10. 7 Hz), 2. 54 (1H, dt, J = 2. 9, 11. 2 Hz), 2. 65-2. 75 (1H, m), 2. 95 (1H, dt, J = 2. 9, 11. 2 Hz), 3. 04-3. 10 (1H, m), 3. 65-3. 72 (2H, m), 7. 43 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 75 (1H, s), 7. 81 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 86 (1H, s).

参考例230

1- [(5-プロモピリミジン-2-イル) カルボニル] -4- [(6-クロロベンゾ[b] チエン-2-ニル) スルホニル] -2-エチルピペラジン.

アルゴン雰囲気下で、5-ブロモピリミジン-2-カルボン酸 (455 mg) の塩化メチレン溶液 (25 ml) に N N ジメチルホルムアミド (0.15 ml) を加え氷冷した。これに塩化オキザリル (564 mg) を加え、そのまま氷冷下30分間攪拌した。この溶液を、 ジイソプロピルエチルアミン (2.7 ml) と共に、氷冷した!-[(6-クロロベンゾ[カチエン-2-ニル)スルホニル]-3-エチルピペラジン (255 mg) の塩化メチレン溶液 (25 ml) に加え、続けて0 ℃で1時間攪拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、蒸留水を加え、水層を塩化メチレンで3回抽出し、合わせた有機層を蒸留水で3回洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (メタノール:塩化メチレン=1:100) に付し、標題化合物 (308 mg) を淡黄色油状物として得た。

MS (FAB) m/z = 529 (M⁺), 531 [(M + 2)⁺], 533 [(M + 4)⁺].

¹H-NMR (CDC1₃) d 0. 84 (1. 5H, t, J = 7. 3 Hz), 1. 05 (1. 5H, t, J = 7. 3 Hz), 1. 17-2. 03 (0. 5H, m), 1. 76-2. 04 (2H, m), 2. 55-2. 77 (2. 5H, m), 3. 17-3. 28 (1H, m), 3. 40-3. 62 (1. 5H, m), 3. 67-3. 77 (1H, m), 3. 82-3. 94 (1H, m), 4. 65-4. 70 (0. 5H, m), 4. 80-4. 87 (0. 5H, m), 7. 45 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 75 (1H, s), 7. 82 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 87 (1H, br), 8. 83 (2H, s).

参考例231

1, 4-ジベンジル-2-(2-メチル-1-プロペニル) ピペラジン

1.4-ジベンジル-2-エトキシカルボニルピペラジン (19.57 g) の塩化メチレン 溶液 (400 ml) を-78 °Cに冷却後、ジイソブチルアルミニウムヒドリド (0.95モル ヘキサン溶液 121.7 ml) を滴下し、-78 °Cで2.5時間攪拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液、塩化メチレンを加え、水層を3回抽出し、合わせた有機層を蒸留水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して、得られた残留物を未精製のまま、次反応に用いた。ヨウ化イソプロピルトリフェニルホスホニウム (25.0 g) のテトラヒドロフラン溶液 (300 ml) を-78 °Cに冷却後、n-ブチルリチウム (1.53モル ヘキサン溶液 37.8 ml) を滴下し、-78 °Cで30分間攪拌した。上述の残留物のテトラヒドロフラン溶液を滴下した。-78 °C常4に昇温し、終夜攪拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、反応を停止した。酢酸エチルを加え、水層を3回抽出し、合わせた有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して、得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル: ヘキサン=1:20) に付し、標題化合物 (6.0 g) を淡黄色油状物質として得た。

MS (EI) m/z 320 M⁺.

¹H-NMR (CDC1₃) d 0. 88 (3H. s), 0. 91 (3H, s), 2. 00 (1H, t, J = 10. 7 Hz), 2. 04-2. 21 (2H, m), 2. 64-2. 72 (3H, m), 3. 00-3. 18 (2H, m), 3. 40-3. 55 (2H, m),

4. 06 (1H, d, J = 13.7 Hz), 5. 13 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7. 16-7. 45 (10H, m).

参考例232

2-(2-メチルプロピル)ピペラジン 塩酸塩

1,4-ジベンジル-2-(2-メチル-1-プロペニル) ピペラジン (5.2 g) のエタノール溶液 (300 ml) に、室温で濃塩酸 (3 ml) と水酸化パラジウム (683 mg) を加え、1気圧水素気流下で2時間攪拌した。触媒を濾過により除き、溶媒を減圧留去した。得られた残留物を塩化メチレン-ヘキサンから再結晶させ、ジエチルエーテルにより洗浄した。これを減圧乾燥する事により、褐色の固体として標題化合物 (2.95 g) を得た。

MS (EI) m/z 143 M⁺.

¹H-NMR (DMSO- d_{θ}) d 0. 86-1. 30 (1H, m), 1. 73 (3H, s), 1. 76 (3H, s), 3. 10-3. 47 (7H, m), 4. 36-4. 45 (1H, m), 5. 18 (1H, d, J = 9.3 Hz).

参考例233

1- [(5-クロロ-1-フェニルスルホニルインドール-2-イル) スルホニル] -3- (2-メチルプロピル) ピペラジン

2-(2-メチルプロピル) ピペラジン塩酸塩 (1.50 g) の塩化メチレン溶液 (150 ml) に、塩化 5-クロロー1-フェニルスルホニルインドール-2-スルホニル (2.72 g) およびトリエチルアミン (2.91 ml) を加え、室温で13時間攪拌した。蒸留水、塩化メチレンを加え、水層を3回抽出し、合わせた有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (メタノール:塩化メチレン=1:20) に付し、標題化合物 (2.69 g) を褐色油状物として得た。

MS (FAB) m/z 496 [(M + H)⁺, C1³⁵], 498 [(M + H)⁺, C1³⁷].

"H-NMR (CDC1₃) d = 0.89 (1H, t, J = 5.9 Hz), 1.50 - 1.52 (1H, m), 2.70 - 2.79 (1H,

m), 2. 90-3. 12 (3H, m), 3. 55-3. 83 (3H, m), 5. 02 (1H, d, J = 8.3 Hz), 7. 35-7. 48 (4H, m), 7. 51-7. 58 (2H, m), 8. 02 (2H, d, J = 8.3 Hz), 8. 22 (1H, d, J = 8.8 Hz).

参考例234

1-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル] - 3-(2-メチルプロピル) ピペラジン

1-[(5-クロロ-1-フェニルスルホニルインドール-2-イル)スルホニル]-3-(2-メチルプロピル)ピペラジン (2.57 g) の1.4-ジオキサン-蒸留水混合溶液 (100-10 ml) に1規定水酸化ナトリウム水溶液 (10.4 ml) を加え、80 ℃で3日間攪拌した。飽和塩化アンモニウムで反応を停止した後、蒸留水、 酢酸エチルを加え、水層を3回抽出し、合わせた有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (メタノール: 塩化メチレン=1:50)に付し、標題化合物(0.93 g) を褐色油状物として得た。

MS (FAB) m/z 356 [(M + H) +, C1³⁵], 358 [(M + H) +, C1³⁷].

¹H-NMR (CDC1₃) d 0. 78-1. 30 (2H, m), 1. 69 (3H, s), 1. 70 (3H, s), 1. 63-1. 80 (1H, m), 2. 39-2. 55 (1H, m), 2. 90-3. 07 (2H, m), 3. 48-3. 70 (3H, m), 4. 90 (1H, d), J = 8.3 Hz), 6. 92-6. 99 (1H, m), 7. 31 (1H, dd, J = 8.8.2.0 Hz), 7. 36 (1H, d, J = 8.8.8 Hz), 7. 65-7. 69 (1H, m), 8. 72 (1H, br).

参考例235

1- [(5-プロモピリミジン-2-イル)カルボニル]-4- [(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-2-(2-メチルプロピル) ピペラジン

1-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]- 3-(2-メチルプロピル)ピペラジン (0.91 g) のN Mジメチルホルムアミド溶液 (60 ml) に、ベンゾトリアゾ

ールーI-イルーオキソートリスーピロリジノーホスホニウム ヘキサフルオロホスファイト (I. 60 g)、 5-ブロモピリミジン-2-カルボン酸 (0. 63 g)、 およびトリエチルアミン (0. 39 g) を加え、室温で14時間攪拌した。溶媒を減圧留去した。これに蒸留水を加え、塩化メチレンで水層を3回抽出し、合わせた有機層を蒸留水で3回洗浄した。これを無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (メタノール: 塩化メチレン=1:100) に付し、エタノールージエチルエーテルより結晶化する事により、褐色結晶として標題化合物 (0. 47 g) を得た。

MS (FAB) m/z = 538 (M⁺). 540 [(M + 2)⁺], 542 [(M + 4)⁺].

¹H-NMR (CDC1₃) d 0. 70-1. 28 (2H, m), 1. 60-1. 75 (1H, m), 1. 79 (3H, s), 1. 82 (3H, s), 2. 53-2. 90 (2H, m), 3. 34-3. 48 (0. 5H, m), 3. 53-3. 62 (0. 5H, m), 3. 68-3. 79 (1H, m), 3. 83-3. 97 (0. 5H, m), 4. 54-4. 66 (0. 5H, m), 5. 64 (1H, br), 6. 95 (1H, br), 7. 34 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 38 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 69 (1H, s), 8. 73 (1H, s), 8. 82 (2H, br).

参考例236

3-(5-チアゾリル)ピリジン

3-ブロモピリジン (805 μ I) 及び(5-チアゾリル)トリメチルスズ (2.07 g) のベンゼン (80 ml) 溶液に、室温にて、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム (470 mg) を加え、終夜、加熱還流した。室温まで放冷後、反応混液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 (100 ml) で洗浄し、水層を酢酸エチル (3 x 20 ml) で抽出した。有機層を合わせて無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下溶媒を留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル = 2 : 1) を用いて精製し、無色固体として標題化合物(1.68 g, 純度85%) を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 7. 37 (1H, dd, J = 7.3, 4. 9 Hz), 7. 88 (1H, dt, J = 7.3, 1. 5

Hz), 8. 14 (1H, s), 8. 60 (1H, dd, J = 4.9, 1. 5 Hz), 8. 85 (1H, s), 8. 86 (1H, d, J = 1.5 Hz).

参考例237

I-(tert-ブトキシカルポニル)-4-[5-(2-メチルピリジン-4-イル)チアゾール-2-イル] ピペラジン

4-ブロモ-2-メチルピリジン (1.65 g) 及び(5-チアゾリル)トリメチルスズ (1.56 g) のベンゼン (80 ml) 溶液に、室温にて、テトラキス(トリフェニルホ スフィン)パラジウム (470 mg) を加え、14時間加熱還流した。室温まで放冷後、 反応混液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 (100 ml) で洗浄し、水層を酢酸エチ ル (50 ml) で抽出した。有機層を合わせて無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧 下溶媒を留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メ チレン:酢酸エチル = 4:1→1:1) を用いて精製し、無色固体として2-メ チル-4-(5-チアゾリル)ピリジンを得た。これをジエチルエーテル (30 ml) 及び テトラヒドロフラン (30 ml) に溶解し、-78 ℃にてルブチルリチウム (1.52規 定へキサン溶液、4.35 ml) を滴下した。30分攪拌後、二酸化炭素ガスを吹き込 み、30分後徐々に室温へと昇温した。反応混液を濃縮し、無色固体として5-(2-メチルピリジン-4-イル)チアゾール-2-カルボン酸リチウムの残渣を得た。この 残渣のN M-ジメチルホルムアミド (40 ml) 溶液に、1-(tert-ブトキシカルボニ ル) ピペラジン (1.30 g)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール 1 水和物 (945 mg) 及 び塩酸 |-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド (1.34 g) を室 温にて加えた。3日間攪拌後、反応混液に酢酸エチル (200 ml) 及び水 (800 ml) を 加え分液し、水層を酢酸エチル (2 x 100 ml) で抽出した。有機層を合わせて水 (800 ml) 及び飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 (200 ml) で洗浄後、無水硫酸ナ トリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去し残渣を得た。得られた残渣をシリカゲル カラムクロマトグラフィー (塩化メチレン:アセトン = 6:1) で精製し、無色

透明カラメル状物質として標題化合物 (810 mg) を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 49 (9H, s), 2. 63 (3H, s), 3. 57 (4H, t, J = 4.9 Hz), 3. 79 (2H, br s), 4. 43 (2H, br s), 7. 30 (1H, d, J = 4.9 Hz), 7. 35 (1H, s), 8. 14 (1H, s), 8. 56 (1H, d, J = 4.9 Hz).

MS (FAB) m/z 389 (M + H) + 333 (M + H - isobutene) + 289 (M + H - Boc) +

参考例238

1- (*tert*-ブトキシカルボニル) -4- [5- (ピリジン-4-イル) チアゾール-2-イル] ピペラジン

4-ブロモピリジン塩酸塩 (3.76 g) にジエチルエーテル及び飽和炭酸水素ナト リウム水溶液を加え分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下濃縮 し、4-ブロモピリジンのジエチルエーテル溶液を得た。この溶液に、(5-チアソ リル)トリメチルスズ (4.00 g)、ベンゼン (150 ml) 及びテトラキス(トリフェ ニルホスフィン)パラジウム (950 mg) を加え、12時間加熱還流した。室温まで 放冷後、反応混液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 (100 ml) 及び酢酸エチル (50 ml) を加え分液し、水層を酢酸エチル (2 x 50 ml) 及び塩化メチレン (2 x 50 ml) で抽出した。有機層を合わせて無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下溶媒を留去 し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (塩化メチレン:酢酸 エチル = 5:1→2:1) を用いて精製し、無色透明オイル状物質として4-(5-チアゾリル) ピリジンを得た。これをジエチルエーテル (80 ml) に溶解し、-78。 Cにて mブチルリチウム (1.52規定へキサン溶液, 11.5 ml) を滴下した。30分攪 拌後、二酸化炭素ガスを吹き込み、10分後徐々に室温へと昇温した。反応混液を 濃縮し、無色固体として5-(ピリジン-4-イル)チアゾール-2-カルボン酸リチウム の残渣を得た。この残渣のM M-ジメチルホルムアミド (50 ml) 溶液に、1-(tert-ブトキシカルボニル) ピペラジン (3.30 g)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール 1 水和物(2.40 g)及び塩酸 1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイ

ミド (3.40 g) を室温にて加えた。3日間攪拌後、反応混液に酢酸エチル (200 ml) 及び水 (2000 ml) を加え分液し、水層を酢酸エチル (2 x 200 ml) で抽出した。有機層を合わせて水 (1000 ml) 及び飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 (400 ml) で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去し残渣を得た。得られた残渣を塩化メチレンーへキサン系で再沈殿し、淡茶色粉末として標題化合物 (3.00 g) を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 1. 49 (9H, s), 3. 57 (4H, t, J = 5.6 Hz), 3. 79 (2H, br s), 4. 43 (2H, br s), 7. 49 (2H, d, J = 5.9 Hz), 8. 17 (1H, s), 8. 69 (2H, d, J = 5.9 Hz). MS (FAB) m/z 375 (M + H) ⁺, 319 (M + H - isobutene) ⁺, 275 (M + H - Boc) ⁺.

参考例239

5-(ピリジン-4-イル)チアゾール

4-プロモピリジン 塩酸塩 (389 mg) を3M 炭酸カリウム水溶液に懸濁させ、ジエチルエーテルで抽出した。抽出した有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥したのち、溶媒を減圧下留去した。残さをベンゼン (20 ml) に溶解させ、5-トリメチルスタニルチアゾール (496 mg) (*Synthesis*、1986、757) とテトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (116 mg) を加え、アルゴン気流下で48時間過熱還流させた。反応液を減圧下濃縮させ、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル = 3:1)により精製し、標題化合物 (293 mg)を淡黄色油状物質として得た。

¹H NMR (CDC1₃) d 7. 47 (2H, dd, J = 4.9, 2. 0 Hz), 8. 27 (1H, s,), 8. 65 (2H, dd, J = 4.9, 2. 0 Hz), 8. 89 (1H, s).

MS (FAB) m/z 163 (M+H) $^{+}$.

参考例240

5-(ピリジン-4-イル)チアゾール-2-カルボン酸 リチウム塩

5-(ピリジン-4-イル)チアゾール (290 mg) をジエチルエーテル (20 ml) に溶解させ、-78 ℃でn-ブチルリチウムのn-ヘキサン溶液 (1.54 M, 1.20 ml) を滴下し10分攪拌させた。反応液に-78 ℃で炭酸ガスを15分吹き込んだのち、室温まで昇温させた。反応液を減圧下濃縮し標題化合物 (409 mg) を淡褐色泡状固体として得た。

'H NMR (DMSO- d_{θ}) d 7.66 (2H, d, J = 5.4 Hz), 8.37 (1H, s), 8.59 (2H, d, J = 5.4 Hz),

MS (FD) m/z 213 (M+Li+H) $^{+}$.

参考例241

5-(ピリジン-2-イル)チアゾール

参考例239と同様に標題化合物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) d 7. 22 (1H, t, J = 5.9 Hz), 7. 67-7. 78 (3H, m), 8. 34 (1H, s), 8. 60 (1H, d, J = 4.9 Hz), 8. 84 (1H, s).

MS (FAB) m/z 163 (M+H) $^{+}$.

参考例242

5-(ピリジン-2-イル)チアゾール-2-カルボン酸 リチウム塩 参考例240と同様に標題化合物を合成した。

¹H NMR (DMSO- d_{θ}) d 7. 31 (1H, m), 7. 85 (1H, t, J = 7.8 Hz), 7. 94 (1H, d, J = 7.8 Hz), 8. 36 (1H, s), 8. 56 (1H, d, J = 4.4 Hz).

参考例243

塩化 (5-tert-ブチルジメチルシリルオキシ-4-オキソ-4H-ピラン-2-イル) メチル

コウジ酸 (5.00 g) を塩化メチレン (300 ml) に溶解させ、 N N-ジメチルホルムアミド (0.03 ml)、塩化チオニル (3.08 ml)を氷冷下で加え室温で一晩攪拌させた。反応液を減圧下濃縮し、残さをテトラヒドロフラン (600 ml) に溶解させ、トリエチルアミン (19.51 ml)、 N N-ジメチルアミノピリジン (0.20 g)塩化 tert -ブチルジメチルシリル (7.95 g)を加え室温で1時間攪拌させた。反応液を減圧下濃縮し、残さに塩化メチレンを加え0.3規定塩酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄したのち有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下で留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル = 8:1)により精製し、標題化合物 (6.10 g)を淡褐色油状物質として得た。

¹H NMR (CDCl₃) d 0.23 (6H, s), 0.95 (9H, s), 4.30 (2H, s), 6.43 (1H, s), 7.67 (1H, s).

MS (FAB) m/z 275 (M+H) ⁺.

参考例244

[(5-tert-ブチルジメチルシリルオキシ-4-オキソ-4H-ピラン-2-イル) メチル] ア ミン

塩化 (5-tert-ブチルジメチルシリルオキシ-4-オキソ-4H-ピラン-2-イル)メチル(2.00 g) を N. N-ジメチルホルムアミド (20 ml) に溶解させ、アジ化ナトリウム (1.00 g) を加え室温で一晩攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残さに酢酸エチルを加え、水で1回、飽和食塩水で1回洗浄した。抽出した有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。得られた残さをメタノール (100 ml) に溶解させ、10 % パラジウム炭素 (50% wet w/w, 800 mg) を加え常圧水素気流下で一晩攪拌した。反応液をセライトろ過し減圧下濃縮し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (塩化メチレン:メタノール = 100:3) により精製し、標題化合物 (290 mg) を無色油状物質として得た。

PCT/JP99/04344

'H NMR (CDC1₃) d 0.23 (6H, s), 0.95 (9H, s), 3.68 (2H, s), 6.35 (1H, ···s), 7.64 (1H, s).

MS (FAB) m/z 256 (M+H) $^{+}$.

参考例245

1-(*tert*-ブトキシカルボニル) -2-[*N*-[(5-tert-ブチルジメチルシリルオキシ-4-オキソ-4H-ピラン-2-イル) メチル] カルバモイル] -4-[(5-クロロインドール -2-イル) スルホニル] ピペラジン

参考例5と同様に標題化合物を合成した。

'H NMR (DMSO- d_0) d 0. 15 (6H, s), 0. 91 (9H, s), 1. 30 (9H, br s), 2. 34-2. 44 (1H, m), 2. 56-2. 71 (1H, m), 3. 19-3. 46 (1H, m), 3. 55-3. 68 (1H, m), 3. 77-3. 94 (1H, m), 4. 03-4. 32 (3H, m), 4. 50-4. 69 (1H, m), 6. 22 (1H, br s), 7. 00 (1H, s), 7. 32 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 49 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 79 (1H, d, J = 2. 0 Hz), 8. 12 (1H, s), 8. 66 (1H, br s), 12. 43 (1H, s).

MS (FAB) m/z 681 [(M+H) $^{+}$, Cl³⁵], 683 [(M+H) $^{+}$, Cl³⁷].

参考例246

1-(tert-ブトキシカルボニル) -4-[(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -2-[<math>N-[(5-ヒドロキシ-4-オキソ-4H-ピラン-2-イル) メチル] カルバモイル] ピペラジン

1-(*tert*-ブトキシカルボニル)-2-[*N*-[(5-tert-ブチルジメチルシリルオキシ-4-オキソ-4H-ピラン-2-イル)メチル]カルボニル]-4-[(5-クロロインドール -2-イル)スルホニル]ピペラジン (570 mg) をテトラヒドロフラン (10 ml) に溶解させ、テトラブチルアンモニウムフルオリドの1.0 M テトラヒドロフラン溶液 (8.37 ml) を加え、室温で15 分攪拌させた。反応液を減圧下濃縮し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:メタノール = 100:3)に

より精製し、 標題化合物 (475 mg) を淡黄色泡状物質として得た。

'H NMR (DMSO- d_{θ}) d 1. 31 (9H, br s). 2. 30-2. 86 (2H, m), 3. 12-3. 19 (1H, m), 3. 52-3. 68 (1H, m), 3. 80-3. 94 (1H, m), 4. 00-4. 30 (3H, m), 4. 51-4. 69 (1H, m), 6. 23 (1H, br s), 7. 00 (1H, s), 7. 32 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 49 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 79 (1H, d, J = 2. 0 Hz), 8. 01 (1H, s), 8. 68 (1H, br s), 12. 44 (1H, br s)

MS (FAB) m/z 567 [(M+H)⁺, Cl³⁵], 569 [(M+H)⁺, Cl³⁷].

参考例247

2-[*№* [(5-アセトキシ -4-オキソ-4H-ピラン-2-イル) メチル] カルバモイル] - |- (*tert*-ブトキシカルボニル) -4- [(5-クロロインドール -2-イル) スルホニル] ピペラジン

1-(tert-ブトキシカルボニル)-4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]-2-[ル-[(5-ヒドロキシ-4-オキソ-4H-ピラン-2-イル)メチル]カルバモイル]ピペラジン (411 mg) をアセトニトリル (10 ml) に溶解させ、無水酢酸 (0.075 ml)トリエチルアミン (0.11 ml) を加え、室温で15 分攪拌させた。反応液を減圧下濃縮し、残さに塩化メチレンを加え0.2規定 塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄したのち、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。溶媒を減圧下留去したのち、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:メタノール = 50:5)により精製し、標題化合物 (256 mg) を無色泡状物質として得た。

¹H NMR (DMS0- d_{θ}) d 1. 32 (9H, br s), 2. 25 (3H, s), 2. 31-2. 70 (2H, m), 3. 00 (1H, br s), 3. 63 (1H, br s), 3. 86 (1H, br s), 4. 01-4. 33 (3H, m), 4. 52-4. 70 (1H, m), 6. 30 (1H, br s), 7. 01 (1H, s), 7. 32 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 49 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 79 (1H, d, J = 2. 0 Hz), 8. 45 (1H, s), 8. 72 (1H, br s), 12. 44 (1H, s).

MS (FAB) m/z 609 [(M+H) $^{+}$, C1³⁵], 611 [(M+H) $^{+}$, C1³⁷].

参考例248

3-[*M*-[(5-アセトキシ -4-オキソ-4H-ピラン-2-イル)メチル]カルバモイル]-l-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]ピペラジン トリフルオロ酢酸塩

2-[A+[(5-アセトキシ -4-オキソ-4H-ピラン-2-イル)メチル]カルバモイル]-I-(*tert*-ブトキシカルボニル)-4-[(5-クロロインドール -2-イル)スルホニル]ピペラジンを塩化メチレン中(5 ml)、トリフルオロ酢酸(5 ml)と処理し、減圧下に乾固することにより標題化合物(224 mg)を得た。

'H NMR (DMSO- d_{θ}) d 2. 26 (3H, s), 2. 57-2. 72 (2H, m), 3. 14-3. 23 (1H, m), 3. 39 (1H, d, J = 11.7 Hz), 3. 65 (1H, d, J = 11.7 Hz), 4. 03-4. 09 (1H, m), 4. 17-4. 26 (1H, m), 4. 34-4. 42 (1H, m), 6. 46 (1H, s), 7. 12 (1H, s), 7. 36 (1H, dd, J = 8.8, 2. 0 Hz), 7. 52 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7. 82 (1H, d, J = 2.0 Hz), 8. 50 (1H, s), 9. 42 (1H, br s), 12. 57 (1H, s).

MS (FAB) m/z 509 [M+H) +, C1³⁵], 511 [M+H) +, C1³⁷].

参考例249

№ [[1-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]ピペラジン-3-イル]アセチル]
メタンスルホンアミドトリフルオロ酢酸塩

1-(test-ブトキシカルボニル)-2-[(カルボキシ)メチル]-4-[(5-クロロインドール-2-イル)スルホニル]ピペラジン (772 mg)をテトラヒドロフラン (5 ml)に溶解させ、カルボニルジイミダゾール (820 mg)を加え1時間加熱還流させた。反応液を室温まで冷却させたのちメタンスルホンアミド (322 mg)、1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]-7-ウンデセン (0.50 ml)を加え、一晩攪拌させた。反応液を減圧下濃縮し、残さに1規定塩酸水溶液を加えた。上ずみ液を除去後、沈殿物を水で洗い乾燥させ無色泡状物質を得た。このものを塩化メチレン (10 ml)に溶解さ

せたのち、トリフルオロ酢酸 (10 ml)を加え、室温で10 分攪拌させた。反応液を減圧下濃縮し、残さにジエチルエーテルを加え、析出した沈殿をろ取し、標題化合物 (863 mg) を無色固体として得た。

'H NMR (DMSO- d_d) d 2. 53-2. 74 (3H, m), 3. 25 (3H, s), 3. 43-3. 50 (2H, m), 3. 61-3. 80 (4H, m), 7. 10 (1H, s), 7. 34 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 50 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 80 (1H, d, J = 2. 0 Hz), 12. 58 (1H, s).

MS (FAB) m/z 435 [(M+H)⁺, C1³⁵], 437 [(M+H)⁺, C1³⁷].

参考例250

I-(*tert*-プトキシカルポニル)-4-[(6-クロロベンゾ[b]チエン -2-イル)スルホニル]-2-(エトキシカルボニル)ピペラジン

2-エトキシカルボニルピペラジン 酢酸塩 (2.08 g) を塩化メチレン (200 ml) に溶解させ、トリエチルアミン (3.63 ml) を加え室温で一晩攪拌させた。反応液に塩化 6-クロロベンゾ[b]チオフェン-2-スルホニル (2.00 g) の塩化メチレン溶液 (20 ml) を2時間かけてゆっくり滴下させた。反応液を室温で30分攪拌させたのち、ジ tert-ブチルジカルボナート (3.27g)を加え室温で一晩攪拌させた。反応液を減圧下濃縮し残さに酢酸エチルを加え、1規定 塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄した。抽出した有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル = 8:1)により精製し、 標題化合物 (2.26 g) を淡黄色泡状物質として得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 30 (3H, t, J = 7.3 Hz), 1. 36–1. 49 (9H, m), 2. 52 (1H, td, J = 11.7, 3. 4 Hz), 2. 66–2. 77 (1H, m), 3. 20–3. 42 (1H, m), 3. 68–3. 82 (1H, m), 3. 87–4. 08 (1H, m), 4. 17–4. 40 (1H, m), 4. 68 (1/2H, br s), 4. 87 (1/2H, br s), 7. 43 (1H, dd, J = 8.3, 2. 0 Hz), 7. 77 (1H, s), 7. 82 (1H, d, J = 8.3 Hz), 7. 86 (1H, d, J = 2.0 Hz).

MS (FAB) m/z 489 [(N+H)⁺, C1³⁵], 491 [(N+H)⁺, C1³⁷].

参考例251

l-(*test*-ブトキシカルボニル)-4-[(6-クロロベンゾ [*b*] チエン2-イル) スルホニル] ピペラジン-2-カルボン酸

1-(*lert*-ブトキシカルボニル) -4-[(6-クロロベンゾ [*b*] チエン -2-イル) スルホニル] -2-(エトキシカルボニル) ピペラジン (2.25 g) をテトラヒドロフラン (10 ml) に溶解させ、エタノール (20 ml)、3規定水酸化ナトリウム水溶液 (3 ml) を加え室温で3 時間攪拌させた。反応液を減圧下濃縮し残さに1規定 塩酸水溶液を加え即1 ~ 2に調製したのち、酢酸エチルを加え有機層を分取した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥したのち、溶媒を減圧下留去し析出した固体をろ取し標題化合物 (2.17 g) を無色固体として得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 44 (9H, s), 2. 54 (1H, dt, J = 11.7, 3. 4 Hz), 2. 69–2. 79 (1H, m), 3. 20–3. 44 (1H, m), 3. 70–3. 84 (1H, m), 3. 89–4. 12 (1H, m), 4. 30–4. 41 (1H, m), 4. 78 (1/2H, br s), 4. 98 (1/2H, br s), 7. 45 (1H, dd, J = 8.3, 2. 0 Hz), 7. 79 (1H, s), 7. 83 (1H, d, J = 8.3 Hz), 7. 88 (1H, d, J = 2.0 Hz). MS (FAB) m/z 461 [(M+H)⁺, C1³⁵], 463 [(M+H)⁺, C1³⁷].

参考例 2 5 2

1-[(6-クロロベンゾ[b]チエン-2-イル) スルホニル] -3-[(N-メチル)カルバモイル] ピペラジン 塩酸塩

1-(*tert*-ブトキシカルボニル)-4-[(6-クロロベンゾ [*b*] チエン-2-イル) スルホニル] ピペラジン-2-カルボン酸 (691 mg) 、 *M*-メチルアミン塩酸塩 (111 mg) 、 I-ヒドロキシベンゾトリアゾール 1 水和物 (230 mg) 、塩酸 1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド (345 mg) を*N N*-ジメチルホルムアミド (50 ml) に溶解させ、 トリエチルアミン (0.23 ml) を加えたのち室温で一晩攪

拌させた。反応液を減圧下濃縮し、残さに酢酸エチルを加え水で洗浄したのち有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下で留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:メタノール = 100:1)により精製し淡黄色泡状物質を得た。このものを飽和塩酸/エタノール溶液(10 ml)に溶解させたのち反応液を減圧下濃縮した。析出した固体を酢酸エチルで洗浄しながらろ取し標題化合物(468 mg)を無色固体として得た。

¹H NMR (DMSO- d_{θ}) δ 2. 67 (3H. d. J = 4. 4 Hz), 2. 77 (1H. t. J = 11. 2 Hz), 2. 87 (1H. t. J = 11. 2 Hz), 3. 15-3. 25 (1H. m), 3. 32-3. 40 (1H. m), 3. 70 (1H. d. J = 12. 7 Hz), 3. 98-4. 03 (1H. m), 4. 07-4. 15 (1H. m), 7. 62 (1H. dd. J = 8. 8. 2. 0 Hz), 8. 11 (1H. d. J = 8. 8 Hz), 8. 22 (1H. s), 8. 40 (1H. d. J = 2. 0 Hz), 8. 80 (1H. d. J = 4. 4 Hz).

MS (FAB) m/z 374 [(M+H)⁺, C1³⁵], 376 [(M+H)⁺, C1³⁷].

参考例 2 5 3

(ピペラジン-1-イル)酢酸エチルエステル 塩酸塩

I-(test-ブトキシカルボニル) ピペラジン (942 mg) をN, N-ジメチルホルムアミド (50 ml) に溶解させ、トリエチルアミン (1.40 ml) を加えたのち、 ブロモ酢酸エチルエステル (1.13 ml) を加え室温で一晩攪拌させた。反応液を減圧下濃縮し、残さに酢酸エチルを加え水で洗浄したのち有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下で留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル = 3:1)により精製し、無色泡状物質を得た。飽和塩酸-エタノール溶液 (10 ml) に溶解させたのち反応液を減圧下濃縮した。析出した固体を酢酸エチルで洗浄しながらろ取し標題化合物 (841 mg) を無色固体として得た。

'H NMR (DMSO-d) d 1. 24 (3H, t, J = 7.3 Hz), 3. 36 (8H, br s), 4. 08 (2H, br s), 4. 18 (2H, q, J = 7.3 Hz), 9. 73 (2H, br s).

MS (FAB) m/z 173 (M+H) $^{+}$.

参考例252と同様に参考例254~参考例255に示す化合物を合成した。 参考例254

[4-[[1-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル]ピペラジン-3-イル]カルボニル]ピペラジン -1-イル]酢酸エチルエステル 塩酸塩

¹H NMR (DMSO- d_{θ}) d 1. 26 (3H, t, J = 7.3 Hz), 2. 51-2. 78 (1H, m), 2. 90-4. 32 (17H, m), 4. 79 (1H, br s), 7. 76 (1H, dd, J = 8.8, 2. 0 Hz), 7. 90 (1H, d, J = 8.8 Hz), 8. 22 (1H, d, J = 8.8 Hz), 8. 29 (1H, s), 8. 32 (1H, d, J = 8.8 Hz), 8. 63 (1H, s), 8. 90 (1H, br s).

MS (FAB) m/z 509 [(M+H) +, C1³⁵], 511 [(M+H) +, C1³⁷].

参考例 2 5 5

5-[[[[1-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン-3-イル] カルボニル] アミノ] メチル] テトラゾール トリフルオロ酢酸塩

¹H NMR (DMSO- d_{e}) d 2. 53-2. 68 (2H, m), 3. 15-3. 23 (1H, m), 3. 30-3. 37 (1H, m), 3. 68-3. 76 (1H, m), 4. 12-4. 20 (2H, m), 4. 65-4. 68 (2H, m), 7. 76 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 86 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 8. 26 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 8. 30-8. 34 (2H, m), 8. 56 (1H, s), 9. 51-9. 59 (1H, m). MS (FAB) m/z 435 [(M+H) $^{+}$, C1³⁵], 437 [(M+H) $^{+}$, C1³⁷].

参考例256

[l-(tert-プトキシカルポニル)-4-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル]ピペラジン-2-イル]酢酸 ヒドラジンアミド

l-[l-(*tert*-ブトキシカルボニル)-4-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル]ピペラジン -2-イル]酢酸 (1.11 g)をテトラヒドロフラン (20 ml) に溶解さ

せ、-20℃ででルメチルモルホリン (0.26 ml)、クロロぎ酸イソブチル (0.31 ml) を順次滴下した。-20 ℃で10分間攪拌したのち、ヒドラジン水和物 (690 ml)加えた。反応液を減圧下濃縮したのち、残さを酢酸エチルに溶解させ、1規定塩酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム、飽和食塩水でそれぞれ一回ずつ洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥したのち溶媒を減圧下で留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー [塩化メチレン:メタノール = 100:0~100:11により精製し、標題化合物 (513 mg) を無色泡状物質として得た。

¹H NMR (DMSO- d_0) d 1. 31 (9H, s), 2. 14-2. 38 (3H, m), 3. 00-3. 12 (1H, m), 3. 57-3. 68 (2H, m), 3. 83-3. 90 (1H, m), 4. 16 (2H, br s), 4. 51 (1H, br s), 7. 70 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 78 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 8. 15 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 8. 23 (1H, s), 8. 25 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 8. 47 (1H, s), 9. 08 (1H, s). MS (FAB) m/z 483 [(M+H) $^+$, Cl³⁵], 485 [(M+H) $^+$, Cl³⁷].

参考例257

2-[[1-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン-3-イル] メチル] -4,5-ジヒドロ-5-オキソ-1,3,4-オキサジアゾール トリフルオロ酢酸塩

[1-(tert-ブトキシカルボニル)-4-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル] ピペラジン-2-イル] 酢酸 ヒドラジンアミド(505 mg) をテトラヒドロフラン(2 ml) に溶解させ、カルボニルジイミダゾール (102 mg)、トリエチルアミン (0.14 ml)を加え室温で30 分攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残さに塩化メチレンを加え、1規定 塩酸水溶液で1回、水で1回、飽和食塩水で1回洗浄した。抽出した有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:メタノール = 100:0~100:1)により精製し無色泡状物質を得た。このものを塩化メチレン (2 ml) に溶解させたのちトリフルオロ酢酸 (5 ml)を加え室温で1分攪拌させた。反応液を減圧下濃縮し、残さをジエチルエーテルで洗浄し析出した沈殿物をろ取し、標

題化合物 (412 mg)を無色泡状物質として得た。

'H NMR (DMSO- d_{g}) d 2. 60-2. 79 (2H, m), 2. 85 (1H, dd, J = 16. 1, 6. 8 Hz), 3. 03 (1H, dd, J = 16. 1, 6. 8 Hz), 3. 20 (1H, d, J = 10. 2 Hz), 3. 43 (1H, d, J = 12. 7 Hz), 3. 71 (1H, d, J = 11. 2 Hz), 3. 90 (1H, d, J = 11. 2 Hz), 7. 74 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 7. 86 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 0 Hz), 8. 21 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 8. 27 (1H, s), 8. 28 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 8. 55 (1H, s), 12. 30 (1H, s). MS (FAB) m/z 409 [(M+H) +, C1³⁵], 411 [(M+H) +, C1³⁷].

参考例 2 5 8

1-(*tert*-ブトキシカルボニル) -4-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] -2-(2-ヒドロキシルエチル) ピペラジン

1-[1-(tert-ブトキシカルボニル)-4-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル]ピペラジン -2-イル]酢酸 (2.00 g)をテトラヒドロフラン (100 ml) に溶解させ、-20℃ででルメチルモルホリン (0.51 ml)、クロロぎ酸イソブチル (0.64 ml)を順次滴下した。-20 ℃で10分間攪拌したのち、水素化ホウ素ナトリウム (483 mg)、メタノール (20 ml)を順次加え10分攪拌させた。反応液を減圧下濃縮したのち、残さを酢酸エチルに溶解させ、1規定 塩酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水でそれぞれ一回ずつ洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥したのち溶媒を減圧下で留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:メタノール = 100:0~100:3)により精製し、標題化合物 (1.75 g) を無色泡状物質として得た。

¹H NMR (CDC1₃) d 1. 40 (9H, s), 1. 72–1. 85 (1H, m), 2. 08–2. 18 (1H, m), 2. 33 (1H, dt, J = 11.7, 3. 4 Hz), 2. 50–2. 59 (1H, m), 3. 07 (1H, dt, J = 3.4, 12. 7 Hz), 3. 25–3. 42 (1H, m), 3. 60–3. 78 (3H, m), 3. 90–3. 98 (1H, m), 4. 37–4. 44 (1H, m), 7. 58 (1H, dd, J = 8.8, 2. 0 Hz), 7. 74 (1H, dd, J = 8.8, 2. 0 Hz), 7. 88–7. 95 (3H, m), 8. 29 (1H, s).

MS (FAB) m/z 455 [(M+H) + C1³⁵], 457 [(M+H) + C1³⁷].

参考例259

2- (2-プロモエチル) -1- (*tert*-ブトキシカルボニル) -4- [(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン

1-(*tert*-ブトキシカルボニル)-4-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル]-2-(2-ヒドロキシルエチル)ピペラジン (1.00 g) を塩化メチレン(50 ml) に溶解させ、四臭化炭素 (1.46 g)、トリフェニルホスフィン (1.15 g) を加え室温で30分攪拌させた。反応液に飽和亜硫酸ナトリウム水溶液を加えたのち、有機層を分取した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥したのち溶媒を減圧下で留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー[ヘキサン:酢酸エチル = 10:1~6:1]により精製し、標題化合物(990 mg) を無色泡状物質として得た。 'H NNR (CDCl₂) d 1.41 (9H, s), 2.20-2.41 (3H, m), 2.44 (1H, dd, *J* = 12.2, 3.9 Hz), 3.04-3.15 (1H, m), 3.43 (1H, br s), 3.68 (1H, d, *J* = 12.2 Hz), 3.77 (1H, d, *J* = 10.7 Hz), 3.95-4.15 (1H, m), 4.46 (1H, br s), 7.58 (1H, dd, *J* = 8.8, 2.0 Hz), 7.74 (1H, dd, *J* = 8.8, 2.0 Hz), 7.74 (1H, dd, *J* = 8.8, 2.0 Hz), 7.87-7.94 (3H, m), 8.29 (1H, s).

MS (FAB) m/z 518 [(M+H)⁺, C1³⁵], 520 [(M+H)⁺, C1³⁷].

参考例260

1- (*tert*-ブトキシカルボニル) -4- [(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] -2- (2-シアノエチル) ピペラジン

2-(2-プロモエチル)-1-(*tert*-プトキシカルボニル)-4-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル]ピペラジン (980 mg) を M N - ジメチルホルムアミド (20 ml) に溶解させ、シアン化ナトリウム (102 mg) を加え室温で一晩攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残さに酢酸エチルを加え、水で1回、飽和食塩水で1回洗浄し

た。抽出した有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去し標題化合物 (842 mg)を無色泡状物質として得た。

¹H NMR (CDC1₃) d 1. 41 (9H, s), 1. 92–2. 03 (1H, m), 2. 21–2. 44 (4H, m), 2. 48 (1H, dd, J = 11.7, 3. 9 Hz), 3. 13 (1H, br s), 3. 68 (1H, d, J = 11.7 Hz), 3. 77 (1H, d, J = 11.7 Hz), 4. 09 (1H, br s), 4. 38 (1H, br s), 7. 58 (1H, dd, J = 8.8, 2. 0 Hz), 7. 73 (1H, dd, J = 8.8, 2. 0 Hz), 7. 88–7. 95 (3H, m), 8. 29 (1H, s).

MS (FAB) m/z 464 [(M+H) +, C1³⁵], 466 [(M+H) +, C1³⁷].

参考例261

5-[2-[1-[(6-クロロナフタレン-2-イル) スルホニル] ピペラジン-3-イル] エチル] テトラゾール

1-(test-ブトキシカルボニル)-4-[(6-クロロナフタレン-2-イル)スルホニル]-2-(2-シアノエチル)ピペラジン (529 mg)をM, N-ジメチルホルムアミド (1.5 ml) に溶解させ、塩化アンモニウム (588 mg)、アジ化ナトリウム (741 mg)を加え 100 ℃で加熱攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残さに酢酸エチルを加え、水で1回、飽和食塩水で1回洗浄した。抽出した有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (塩化メチレン:メタノール = 50 : 1)により精製し無色泡状物質を得た。このものを、塩化メチレン (5 ml) に溶解させたのちトリフルオロ酢酸 (5 ml)を加え室温で1分攪拌させた。反応液を減圧下濃縮し、析出した沈殿物をジエチルエーテルで洗浄、ろ取し、標題化合物 (141 mg) を無色固体として得た。

'H NMR (DMSO- d_0) d 1. 95-2. 08 (2H, m), 2. 45-2. 70 (2H, m), 2. 98-3. 22 (3H, m), 3. 35-3. 51 (2H, m), 3. 62-3. 88 (2H, m), 7. 75 (1H, d, J=8.8 Hz), 7. 88 (1H, d, J=8.8 Hz), 8. 20 (1H, d, J=8.8 Hz), 8. 27 (1H, s), 8. 29 (1H, d, J=8.8 Hz), 8. 56 (1H, s).

MS (FAB) m/z 407 [(M+H) +, C1³⁵], 409 [(M+H) +, C1³⁷].

実施例A-4と同様に参考例262~参考例263に示す化合物を合成した。 参考例262

I-(*tert*-プトキシカルボニル) -4- [(5-クロロインドール-2-イル) スルホニル] -2- [(*N*-メチルカルバモイル) メチル] ピペラジン

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 40 (9H, s), 2. 34–2. 45 (1H, br), 2. 50–2. 63 (1H, br), 2. 63–2. 80 (2H, br), 2. 83 (3H, d, J = 4. 6 Hz), 2. 98–3. 10 (1H, m), 3. 65–4. 15 (3H, br), 4. 62 (1H, br s), 6. 05–6. 25 (1H, br), 6. 97 (1H, d, J = 1. 7 Hz), 7. 29 (1H, dd, J = 8. 8 , 1. 7 Hz), 7. 40 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 66 (1H, d, J = 1. 7 Hz).

MS (FAB) m/z 471 [(M +H)⁺, Cl³⁵], 473 [(M +H)⁺, Cl³⁷]

参考例 2 6 3

1- (*tert*-プトキシカルボニル) -4- [(5-クロロイドール-2-イル) スルホニル] -2- [[*N*-(テトラヒドロフルフリル) カルバモイル] メチル] ピペラジン

¹H NMR (CDC1₃) δ 1. 42 (9H, s), 1. 50–1. 70 (1H, m), 1. 85–2. 10 (3H, m), 2. 25–2. 35 (1H, br), 2. 50–2. 85 (3H, br), 2. 89–3. 20 (2H, m), 3. 25–3. 50 (1H, br), 3. 55–4. 17 (6H, m), 4. 57 (1H, br s), 6. 29 (1H, br s), 6. 90–6. 97 (1H, m), 7. 21–7. 38 (2H, m), 7. 60–7. 68 (1H, m).

MS (FAB) m/z 541 [(M +H)⁺, C1³⁵], 543 [(M +H)⁺, C1³⁷]

参考例264

1,4-ジベンジル-2-(2-ホルミルメチル)ピペラジン

1.4-ジベンジル-2-(2-ヒドロキシエチル) ピペラジン (620 mg) を塩化メチレン (30 ml) に溶解した。氷冷下、4-メチルモルホリン *M*-オキシド (281 mg)、過ル

テニウム酸 テトラプロピルアンモニウム (141 mg)を加え10分後に室温に戻し損 拌した。18時間後、溶媒を減圧下溜去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロ マトグラフィー (酢酸エチル : ヘキサン = 1 : 1)に付し、無色油状物として標 題化合物 (360 mg)を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 2. 33-2. 82 (8H, m), 3. 13 (1H, brs), 3. 34 (1H, d, J = 13. 2 Hz), 3. 48 (2H, ABq, J = 13. 2 Hz), 3. 81 (1H, d, J = 13. 2 Hz), 7. 29 (10H, m). 9. 81 (1H, s).

MS (FAB) m/z 309 [(M + H)⁺].

参考例265

1, 4-ジベンジル-2-[2-(1-ピペリジニル) エチル] ピペラジン

1, 4-ジベンジル-2-(ホルミルメチル) ピペラジン (600 mg) と、ピペリジン (200 mg) をメタノール (10 mL) に溶解した。そのまま30分攪拌後溶媒を減圧下濃縮し、再びメタノール (10 mL) に溶解し、水素化ホウ素ナトリウム (147 mg) を加え攪拌した。5時間後、溶媒を減圧下溜去後クロロホルムを加え飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後溶媒を減圧下溜去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (塩化メチレン:メタノール = $10:1 \rightarrow 5:1$) に付し、無色油状物として標題化合物 (640 mg) を得た。

'H NMR (CDC1₃) δ 1. 42 (2H, m), 1. 57 (4H, m), 1. 85 (2H, m), 2. 22-2. 70 (13H, m), 3. 22 (1H, d, J = 13.5 Hz), 3. 46 (2H, ABq, J = 13.0 Hz), 3. 99 (1H, d, J = 13.2 Hz), 7. 30 (10H, m).

MS (FAB) m/z 378 [(M + H) +].

参考例266

I-[(5-クロロ-1-フェニルスルホニルインドール-2-イル)スルホニル]-3-[2-(1-

ピペリジニル) エチル] ピペラジン

1,4-ジベンジル-2-[2-(1-ピペリジニル)エチル] ピペラジン (740 mg) と10% パラジウム-炭素 (100 mg) を加え酢酸 (5.0 ml) に溶解し、1気圧の水素気流下攪拌した。20時間後、パラジウムを濾過後、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣を塩化メチレン (10 mL) に溶解し、トリエチルアミン (595 mg) を加え、塩化 5-クロロ-1-フェニルスルホニルインドール-2-スルホニル (765 mg) を90分で滴下し室温で攪拌を続けた。19時間後、クロロホルムを加え飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後溶媒を減圧下溜去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (塩化メチレン:メタノール:イソプロピルアミン = 500:75:1) に付し、無色油状物として標題化合物 (335 mg) を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ : 1. 46–1. 86 (8H, m), 2. 50–3. 19 (11H, m), 3. 74 (2H, m). 7. 13–7. 57 (6H, m), 7. 99 (1H, d, J = 9. 5 Hz), 8. 02 (1H, d, J = 8. 3 Hz), 8. 22 (1H, d, J = 9. 0 Hz).

MS (FAB) m/z 551 [(M + H)⁺].

参考例267

1, 4-ジベンジル-2-[2-(2-メトキシエチル) アミノエチル] ピペラジン 参考例265と同様に標題化合物を合成した。

H NMR (CDC1₃) δ 1. 84 (2H, m), 2. 22 (3H, m), 2. 51–2. 81 (8H, m), 3. 23 (1H, d, J = 14.4 Hz), 3. 35 (3H, s), 3. 41–3. 52 (4H, m), 4. 02 (1H, d, J = 13.2 Hz), 7. 30 (10H, m).

MS (FAB) m/z 368 (M + H) $^{+}$.

参考例268

2-[2-[N-(tert-プトキシカルボニル)-(2-メトキシエチル) アミノ] エチル]-1,4-

ジベンジル-ピペラジン

1, 4-ジベンジル-2-[2-[(2-メトキシエチル) アミノ] エチル] ピベラジン (540 mg) と、ジ-tert-ブチル ジカルボナート (353 mg) を加え塩化メチレン (10 mL) に溶解し、トリエチルアミン (223 mg) を加え3日間攪拌した。反応を停止し、溶媒を減圧下濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (塩化メチレン:メタノール = 100:1) に付し、無色油状物として標題化合物 (610 mg) を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ 1. 40 (9H, s), 1. 87 (2H, m), 2. 21 (3H, m), 2. 53 (2H, m), 2. 68 (2H, m), 3. 22–3. 52 (9H, m), 3. 29 (3H, s). 4. 03 (1H, d, J = 13. 5 Hz), 7. 30 (10H, m).

MS (FAB) m/z 468 [(M + H)⁺].

参考例269

3-[2-[ル-(tert-ブトキシカルボニル)-N-(2-メトキシエチル)アミノ]エチル]-1[(5-クロロ-1-フェニルスルホニルインドール-2-イル)スルホニル]ピペラジン
2-[2-[ル-(tert-ブトキシカルボニル)-(2-メトキシエチル)アミノ]エチル]1、4-ジベンジルーピペラジン (610 mg)と10%パラジウム-炭素 (100 mg)を加えメタノール (10 mL)に溶解し、1気圧の水素気流下攪拌した。3日後、パラジウムを濾過後、溶媒を減圧下濃縮した。得られた残渣を塩化メチレン (10 mL)に溶解し、トリエチルアミン (390 mg)を加え、塩化 5-クロロ-1-フェニルスルホニルインドール-2-スルホニル (503 mg)を30分で滴下し室温で攪拌を続けた。22時間後クロロホルムを加え飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後溶媒を減圧下溜去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (塩化メチレン:メタノール = 25:1)に付し、無色油状物として標題化合物 (490 mg) を得た。

'H NMR (CDC1₃) δ : 1.45 (9H, s), 1.46-3.76 (15H, m), 3.31 (3H, s), 7.21-

7. 56 (6H, m), 8. 01 (2H, d, J = 7.4 Hz), 8. 22 (1H, d, J = 9.1 Hz). MS (FAB) m/z 641 [(M + H)⁺].

参考例270

エチル 5-ヒドラジノ-3-(ピリジン-4-イル)-1, 2, 4-トリアジン-6-カルボキシレート

室温で、オキシ塩化リン (3 ml)に エチル 2,5-ジヒドロ-5-オキソ-3-(ピリジン-4-イル)-1,2,4-トリアジン-6-カルボキシレート (246 mg)を一度に加えて、5分間撹拌した後、90℃まで昇温し6時間撹拌した。反応終了後、溶媒を留去し、得られた残さに氷水および炭酸水素ナトリウム水溶液、ジエチルエーテルを順次加えて分配した。油層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、乾燥剤を濾過で除去した。得られた濾液にジオキサン (50 ml)を加えて0℃まで冷却し、ヒドラジン 一水和物 (146 μl)を加えて1分間撹拌した。溶媒を留去し、残さに水を加えて析出した淡黄色粉末を濾取、乾燥して標題化合物 (52 mg) を得た。

¹H NMR (DMSO- d_6) δ 1. 36 (3H, t, J=7.3 Hz), 4. 41 (2H, q, J=7.3 Hz), 5. 32 (2H, br), 8. 35 (2H, br s), 8. 81 (2H, d, J=6.4 Hz), 9. 61 (1H, br). MS (FAB) m/z 261 (M + H) ⁺.

参考例271

エチル 3-(ピリジン-4-イル)-1, 2, 4-トリアジン-6-カルボキシレート

エチル 5-ヒドラジノ-3-(ピリジン-4-イル)-1, 2, 4-トリアジン-6-カルボキシレート (50 mg)をエタノール (5 ml)に懸濁させ、酸化水銀 (II) (98 mg)を加えて9時間加熱還流した。反応終了後、不溶物をセライト濾過で除去し、濾液を濃縮して酢酸エチルと水で分配した。油層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、濾液を濃縮して粗精製物の標題化合物 (23 mg, 淡黄色粉末)を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ 1.52 (3H, t, J = 7.3 Hz), 4.61 (2H, q, J = 7.3 Hz), 8.45